

Arbeiten des Kaiser-Wilhelm-Instituts für Kohlenforschung in Mülheim-Ruhr

Gesammelte Abhandlungen

zur

Kenntnis der Kohle

herausgegeben

von

Professor Dr. Franz Fischer

Direktor des Kaiser-Wilhelm-Instituts für Kohlenforschung in Mülhelm-Ruhr

Sechster Band

(umfassend das Jahr 1921)

einschließlich systematischem und Stichwortregister der Bände I — 6

Berlin

. Verlag von Gebrüder Borntraeger was schöneberger Ufer 12a

1923

1354

662.62 N17.8

Alle Rechte,

insbesondere das Recht der Übersetzung in fremde Sprachen, vorbehalten

Printed in Germany

Druck von E. Buchbinder (H. Duske) in Neuruppin

Vorwort zum sechsten Band

Der vorliegende sechste Band bringt in der Hauptsache die Weiterführung der Arbeiten des fünften. Sie lassen sich unter folgende Gesichtspunkte einordnen:

- I. Druckoxydation.
- II. Druckerhitzung.
- III. Thermische Behandlung in Gasform.
- IV. Hydrierung.
- V. Untersuchungen über Huminsäuren.
- VI. Untersuchungen über das Lignin.
- VII. Untersuchungen von Urteeren.
- VIII. Untersuchungen über die Umwandlung des Kohlenoxyds.
 - IX. Verschiedenartige Untersuchungen.
 - X. Vorträge und anderweitige Veröffentlichungen.

Neu in Angriff genommene Arbeitsgebiete betreffen die Säuren des Montanwachses und die Umwandlungen des Kohlenoxyds. Den Abschluß des Bandes bildet die Wiedergabe einiger Vorträge aus dem Gebiete der Kohlenforschung.

Auch dieses Jahr wieder ist es mir ein Bedürfnis, meinen Mitarbeitern, besonders aber den Herren Privatdozent Dr. Hans Schrader und Dr. Hans Tropsch für ihre eifrige und erfolgreiche Tätigkeit bestens zu danken. Herrn Dr. Hans Tropsch bin ich für seine Mühe bei der Zusammenstellung des Bandes und beim Lesen der Korrekturen besonderen Dank schuldig.

Auf vielfache Anregung von außerhalb und auch aus den Bedürfnissen des Instituts heraus wurde ein ausführliches systematisches und Wortregister für die bisher erschienenen 6 Bände von Herrn Dr. Schneider begonnen und dann von Herrn Dr. Zerbe ausgearbeitet und vollendet. Insbesondere letzterem, der die Hauptarbeit geleistet hat, gebührt besonderer Dank.

Mülheim-Ruhr, im Juni 1922.

Franz Fischer

Inhaltsverzeichnis

		illiais v Ci ZCiCillis	0.14-
.74	Vorwo	et	Seite V
			•
B. Abhandlungen:			
	1.	Druckoxydation des Lignins. Unveröffentlicht,	1
	2.	Vorläufige Mitteilung über die Druckoxydation des Holses. Unver-	
		öffentlicht	22
	8.	Über die Autoxydation des Lignins, der natürlichen Humusstoffe und	
		der Kohlen und ihre Beeinflussung durch Alkali. Brennstoff-Chemie 8,	
		161, 181 (1922)	27
	4.	Über die Ameisensäurebildung aus Kohlenoxyd und Wasser besw. aus	
		Kohlendioxyd und Wasserstoff bei höherer Temperatur und höherem	
		Druck. Unveröffentlicht	65
	5.	Über die Entkarboxylierung der Benzoesäure und der Phthalsäure. Un-	
		veröffentlicht	79
ı	• •	Über die Entkarboxylierung der Milchsäure. Unveröffentlicht	99
		Über die Entkarboxylierung der Mellithsäure. Unveröffentlicht	108
	'8.	Überführung der Cellulose in Milchsäure durch Druckerhitzung mit	
		wässerigem Alkali. Unveröffentlicht	115
	. 9.	Über die thermische Behandlung aromatischer Verbindungen. III. Reduktion von Kresolen und Urteerphenolen. Unveröffentlicht ,	128
	40	Versuche zur unmittelbaren Verwertung des Urteers auf thermischem	140
	10.	Wege. Unveröffentlicht	145
	el 1	Reduktion von Phenolen durch Erhitzen mit Schwefelwasserstoff unter	140
	. 11.	Druck. Unveröffentlicht	154
	19.	Über die Reduktion von Phenolen mit Zinn bei niederer Temperatur.	
		Unveröffentlicht	157
	18.	Über den Schutz glühenden Bisens gegen Oxydation durch dünne	
	1	Aluminiumtiberstige und eine einfache Herstellung derselben. Brenn-	
		stoff-Chemie 2, 848 (1921)	161
	14.	Über die Abwesenheit von Naphtalin und über die Gegenwart von	
	•	Derivaten des Naphtalins im Urteer. Brennstoff-Chemie 3, 57 (1922)	167
	15.	Über das Verhalten von Cellulose, Lignin, Holz und Torf gegen Bakterien.	
	:	Unveröffentlicht	178
	16,	Über die Rignung verschiedener Kohlen und Pflanzenstoffe zur Her-	
•		stellung von aktiver Kohle. Brennstoff-Chemie 8, 241 (1922)	177
	4.7.	Hydriarung von Braunkohlen durch Kohlenoxyd in Gegenwart von	
		Ammoniak und Pyridin. Unveröffentlicht.	188

	R	
	Inhaltsverzeichnis	VII
		Seite
18.	Darstellung der für die folgenden Untersuchungen verwendeten Humin-	
	säuren. Unveröffentlicht	191
	Alkalischmelse und Druckerbitzung von Huminsäuren. Unveröffentlicht	198
	Einwirkung von Salpetersture auf Huminsturen. Unveröffentlicht .	214
21.	Einwirkung verschiedener anderer Reagenzien auf Huminsäuren. Un-	005
99	veröffentlicht	285
<i>.</i> .	Veränderungsprodukte. Unveröffentlicht	248
9.4	Vergleichende Einwirkung von 5 n. Salpetersäure auf Cellulose, Trauben-	-10
.	zucker, künstliche Huminsturen aus Zucker sowie aus Hydrochinon,	
	natürliche Huminsäuren und Lignin. Unveröffentlicht	257
24.	Über die Einwirkung von Salpetersäure auf Braunkohle und Humin-	
	sauren. Brennstoff-Chemie 2, 384 (1920)	268
25.	Druckerhitzung und Alkslischmelze von Lignin. Unveröffentlicht	971
96 .	Über die Einwirkung von Salpetersäure auf Lignin. Unveröffentlicht	279
27.	Notiz über den Ligningehalt von Laubblättern. Unveröffentlicht	289
28.	Über die trockene Destillation von Lignin im Vakuum. Brennstoff-	
	Chemie 8, 321 (1922)	293
29.	Notis über die Einwirkung von Antimonpentachlorid auf Lignin. Un-	
	veröffentlicht	801
30.	Zusammensetzung von Hoch- und Tieftemperaturteeren. Brennstoff-	800
04	Chemie 2, 251 (1921)	308
31.	812 (1921)	308
32.	Über das Auslaugen von Phenolen mit Na S-Lösung. Brennstoff-	300
	Chemie 8, 1 (1922)	809
88.	Über die Bildung von Methan beim Wassergasprozeß. Brennstoff-	
	Chamie 8, 88 (1922)	317
34.	Über die Bildung und den Zerfall von Calciumformiat. Unveröffentlicht	880
85.		
	veröffentlicht	355
86.	Die Formiatbildung aus Kohlenoxyd und Basen. Literaturzusammen- stellung. Unveröffentlicht	360
47	Über die Darstellung von Formiaten aus Kohlenoxyd und Basen in	
51.	diegenwart von Wasser. Unveröffentlicht	366
88.	Über die direkte Vereinigung von Kohlenoxyd mit Alkoholen. Un-	
	veröffentlicht	382
39.	Über die Säuren des Montanwachses. Brennstoff-Chemie 3, 177, 198,	
	212 (1922)	391
40.	Über den Schwefel in der Steinkohle und die Entschwefelung des	
	Kokses. Zusammenfassender Bericht über die neueren englischen und	400
	amerikanischen Arbeiten. Brennstoff-Chemie 2, 349, 868 (1921)	428
41.	Die direkte Bestimmung der flüchtigen Bestandteile bei der Urverkokung. Brennstoff-Chemie 2, 380 (1921); 8, 4, 18 (1922)	450
44	Ziele und Ergelnisse der Kohlenforschung (Elektrotechnische Zeitschrift	400
42.	1921, Heft 30)	501

	_	_	
1	,	_	
v			
		_	

Inhaltaverzeichnis

		•	Berte
	48-	Was lehrt die Chemie über die Entstehung und die chemische Struktur	
		der Kohle? (Die Naturwissenschaften 1921, Heft 47)	523
	44.	Über die Herstellung leichter Motorenbetriebsstoffe aus den Urteeren	
		der Steinkohle und der Braunkohle, insbesondere über die Um-	
		wandlung der Phenole besiehungsweise des Kreosots in Bensol. (Vor-	
		trag vor dem Kuratorium und dem Ausschuß des Instituts.) Brenu-	
		stoff-Chemie 2, 897, 847 (1991)	541
C.	Anhar	•	
		Neue Mitglieder des Ausschusses	556

I. Druckoxydation des Lignins.

Vnn

Franz Fischer, Hans Schrader und Alfred Friedrich.

Im vorigen Band dieser Abhandlungen war in einer Arbeit über die Druckoxydation des Lignins¹) unter anderm gezeigt worden, daß man bei diesem Abbauverfahren in Gegenwart von Sodalösung zunächst zu dunklen, huminsäurehaltigen Lösungen, bei weiterer Einwirkung zu hellen Abbauprodukten und zwar zu Säuren kommt, deren mit Wasserdampf nicht flüchtige Anteile 30 % der angewandten Ligninmenge erreichten. Mit der Trennung dieses Säuregemisches in einzelne Verbindungen war begonnen worden, und wir hatten daraus Benzolpentakarbonsäure und Mellithsäure isolieren können. Die Fortsetzung dieser Untersuchung bildet den Inhalt der vorliegenden Arbeit.

Um die Trennung der Säuren zu erleichtern, haben wir die Lösung durch Verlängerung der Dauer der Behandlung noch weiter abgebaut und so einerseits die nicht oder schwer kristallisierenden höher molekularen Säuren in einfachere übergeführt, anderseits durch Zerstörung der leicht oxydablen Säuren die Mannigfaltigkeit der verschiedenen Individuen zugunsten der beständigeren verringert, wobei allerdings auch eine allgemeine Verringerung der Ausbeute mit in den Kauf zu nehmen war, da die beständigen Säuren ebenfalls im gewissen Maße der Oxydation unterliegen.

Durch Anwendung der bereits bei der Druckoxydation der Cellulose, des Lignins und der Kohlen ausgearbeiteten Verfahren haben wir eine ziemlich weitgehende Trennung der Säuren erreicht. Wir fanden an aliphatischen Säuren:

> Ameisensäure, Essigsäure, Oxalsäure, Bernsteinsäure, Fumarsäure,

Abh. Kohle 5, 221 (1920).
 Ges. Abhandl. z. Kenntnis der Kohle. 6.

also die gleichen Säuren, wie wir sie früher bei der Druckoxydation der Cellulose¹) erhalten haben.

An aromatischen Säuren fanden wir nur Benzolkarbonsäuren, nämlich:

Benzoesäure,
Phthalsäure,
Isophthalsäure,
Trimellithsäure,
Hemimellithsäure (?),
Prehnitsäure,
Pyromellithsäure,
Benzolpentakarbonsäure,
Mellithsäure.

Was die Menge der einzelnen Säuren angeht, so ist dieselbe, wie aus der auf S. 21 befindlichen Aufstellung ersichtlich, ziemlich gering. Wir isolierten nämlich an aliphatischen Säuren, bezogen auf angewandtes Reinlignin, $8.3^{\circ}/_{\circ}$ und an Benzolkarbonsäuren $3.1^{\circ}/_{\circ}$.

Die Menge der Benzolkarbonsäuren steht der Menge der früher gefundenen nicht flüchtigen Säuren erheblich nach. Der Grund für die geringere Ausbeute, die wir diesmal erzielten, ist erstens darin zu suchen, daß wir, wie bereits weiter oben bemerkt, diesmal den oxydativen Abbau weiter getrieben haben, und zweitens darin, daß die angegebenen Mengen sich meistens auf sehr gut gereinigte Substanzen beziehen, so daß der beträchtliche Verlust, der gewöhnlich bei der Reinigung der Säure eintrat, nicht in Rechnung gestellt ist.

Die Tatsache, daß bei dem Abbau des Lignins durch Druckoxydation so mannigfache Benzolkarbonsäuren entstehen, kann auf Grund unserer heutigen mangelhaften Kenntnis vom Bau des Lignins nicht befriedigend erklärt werden²). Dafür wird man die Vorgänge, die sich bei der Druckoxydation abspielen, ermitteln und ferner weiter eindringen müssen in den Bau desjenigen Lignin-

¹⁾ Abh. Kohle 5, 211 (1920).

³⁾ Neuerdings hat der eine von uns (S.) darauf hingewiesen (Ref. Brennstoff-Chemie 8, 189 [1932]), daß die Erklärung dafür wahrscheinlich folgende ist. Wie frühere Versuche ergeben haben (Abh. Kohle 4, 298 [1919]), gehen Phenole bei der Druckoxydation sunächst sum Teil infolge Kondensation in höher molekulare Verbindungen über, die dann bei weiterer Behandlung zu kleineren Molekülen abgebaut werden. In entsprechender Weise wird sich auch der phenolische Anteil des Ligninkomplexes teilweise sunächst zu komplisierteren Stoffen kondensieren, aus denen dann beim Abbau, je nach der Konfiguration derselben, die verschiedenen Bensolkarbonsäuren entstehen können.

anteiles, aus dem die Benzolkarbonsäuren durch Oxydation entstehen. Heute müssen wir uns damit begnügen, auf die Folgerung hinzuweisen, welche auf alle Fälle der Vergleich zu ziehen erlaubt zwischen den Ergebnissen der Druckoxydation des Lignins und der Kohle einerseits, und der der Cellulose anderseits. Dieser Vergleich ergibt mit aller Deutlichkeit die strukturelle Verwandtschaft des Lignins und der Kohlen, indem diese Stoffe durch aromatische Elemente in ihrem Aufbau charakterisiert sind, während die Cellulose als aliphatische, dem Zucker verwandte Verbindung auch nur aliphatische Abbauprodukte oder höchstens Furanabkömmlinge zu liefern vermag. Aus dieser Eigenart des Baues erklärt sich zwanglos die Beständigkeit des Ligninkomplexes in der Natur und die geringe Widerstandsfähigkeit der Cellulose gegen die natürlichen biologischen Einflüsse. Darüber haben wir an anderer Stelle ausführlicher gesprochen und möchten deshalb hier nur darauf verweisen1).

Die Versuche.

Das zur Druckoxydation verwandte Lignin war das gleiche Material, das bereits früher²) dafür gedient hatte. Es wurde gewaschen und getrocknet und zur Befreiung von den gröbsten Anteilen abgesiebt. Sein Wassergehalt betrug 7,96%, sein Aschegehalt 8,78%.

Es war zunächst beabsichtigt, die Oxydation des Lignins in Gegenwart von Natronlauge auszuführen und zwar in der Weise, daß 500 g Lignin, in 3 Liter 1,66 n. Natronlauge aufgeschwemmt, solange der Druckoxydation unterworfen werden sollten, bis alles in Lösung gegangen war, um dann weitere Mengen Lignin hinzuzufügen. Das Lignin bildete jedoch schon in den ersten Stunden voluminöse, gallertartige Massen, die den Blasautoklaven vollkommen ausfüllten und verstopften. Selbst wenn mit wenig Material gearbeitet wurde, so daß im Autoklaven noch reichlich freier Raum vorhanden war, wurde doch durch das Schäumen der Ligninlösung und insbesondere durch die Beständigkeit des gebildeten Schaumes der Autoklav nach und nach mit Schaum gefüllt, bis derselbe schließlich in die Ventile gelangte und diese infolge der in ihm

¹⁾ Frank Fischer und Hans Schrader, Entstehung und chemische Struktur der Kohle. 2. Aufl., S. 22 u. f.

³⁾ Abh. Kohle 5, 221 (1920).

suspendierten festen Teilchen verstopfte. Die Oxydation in ätzalkalischer Lösung wurde daher nach einigen Versuchen aufgegeben und wie früher in sodaalkalischer Lösung ausgeführt.

Zur Verarbeitung von 2 kg Lignin wurden zunächst je 500 g Lignin in 2 Liter 1,25 n. Sodalösung aufgeschwemmt und im Blasautoklav 16 Stunden bei einer Temperatur von 2000 und einem Druck von 55 Atm. oxydiert. Um ein Überschäumen des Lignins, welches in den ersten Phasen der Oxydation auch in sodaalkalischer Lösung voluminös aufquillt, zu verhindern, wurde zunächst nur mit einem stündlichen Gasdurchgang von 35 Litern gearbeitet und die Pumpe auf 60 Kolbenstöße in der Minute eingestellt. schnittlich wurde erst nach der 10. Stunde der Oxydation der Gasdurchgang auf 200 Liter je Stunde und die Pumpengeschwindigkeit auf 80 Kolbenstöße in der Minute erhöht. Die Analyse der abziehenden Gase ergab schon nach der ersten Stunde ein rasches Fallen des Sauerstoffgehaltes von ursprünglich 20% auf wenige Zehntelprozente und umgekehrt ein Steigen des Kohlensäuregehaltes auf 16°/0 CO2. Im Verlaufe der weiteren Oxydation erreichte der Sauerstoffgehalt allmählich einen Wert von etwa 6%, der Kohlensäuregehalt 140/o.

Nachdem vier Portionen zu 500 g Lignin auf diese Weise oxydiert waren, wurde die gesamte Lösung von 8 Liter auf etwa 3 Liter eingeengt und in einem Blasautoklav gemeinsam 69 Stunden weiter oxydiert. Die Lösung war nun ziemlich hell. Die Analyse der abziehenden Gase ergab von der 50. Stunde an einen konstanten Sauerstoffgehalt von rund 20% und einen Kohlensäuregehalt von 0,8%. Die Oxydation war also nur noch sehr gering. Die Kohlensäurezahl der Lösung, welche nach der 57. Stunde 7,2 betrug, war nach der 63. Stunde auf 8,4 gestiegen, hatte somit ihren Tiefstand anscheinend bereits überschritten. Trotzdem wurden zur Sicherheit nach der 63. Stunde noch 66,2 g feste Soda zugefügt, um ein Sauerwerden der Urlösung zu verhindern.

Urlösung und Rückstand.

Die so erhaltene Urlösung wurde filtriert; das Filtrat war eine klare Flüssigkeit, hellgelb im Tropfen, durchsichtig rotgelb in dickeren Schichten. Der abgesaugte unlösliche Rückstand wurde einmal mit Wasser ausgekocht und filtriert und das Filtrat der Urlösung hinzugefügt. Der getrocknete Rückstand wog 156,9 g; er stellte eine lichtgraue Masse dar. Das Gewicht ist geringer, als sich nach dem Aschegehalt des Lignins berechnet, es ist also ein Teil der Asche in Lösung gegangen.

Um uns darüber klar zu werden, wieviel vom angewandten Lignin bei der Druckoxydation in organische Säuren überging, und wieviel bis zu Kohlendioxyd und Wasser abgebaut wurde, haben wir die Menge des Kohlenstoffs der durch Druckoxydation gebildeten und in der alkalischen Urlösung befindlichen organischen Säuren ermittelt und mit dem Kohlenstoffgehalt des angewandten Lignins verglichen. Zur Bestimmung des Kohlenstoffgehaltes der organischen Säuren unterwarfen wir eine bestimmte Menge des Eindampfrückstandes der Lösung der Elementaranalyse und ermittelten die im Schiffchen zurückgebliebene Menge Soda durch Titration mit n/10 Schwefelsäure. Da wir ferner den Sodagehalt der alkalischen Urlösung bestimmt hatten, ergab sich der Kohlenstoffgehalt der organischen Säuren durch folgende Rechnung:

Kohlenstoffgehalt der organischen Säuren = (Kohlenstoffgehalt aus Kohlendioxyd bei der Verbrennung des Eindampfrückstandes der Urlösung + Kohlenstoffgehalt der im Schiffchen verbliebenen Soda) — Kohlenstoff der in der Urlösung vorhandenen freien Soda. Wir fanden auf die gesamte Urlösung berechnet:

Kohlenstoff aus Kohlendioxyd bei der Verbrennung des	
Eindampfrückstandes + Kohlenstoffgehalt des Schiff-	•
chenrückstandes	155,08 g,
Kohlenstoffgehalt der in der Urlösung vorhandenen Soda	21,38 g,
somit Kohlenstoffgehalt aus organischen Bestandteilen	
der Urlösung	133,70 g.

Da das angewandte Reinlignin 1044 g Kohlenstoff enthält, so waren $12,81^{\circ}/_{\circ}$ dieser Menge in lösliche organische Substanz übergegangen.

Aufarbeitung der Urlösung.

Die Aufarbeitung der Urlösung haben wir in der Weise vorgenommen, daß wir die wasserdampfflüchtigen Säuren mit Wasserdampf abbliesen. Die Lösung der nichtflüchtigen Säuren wurde auf dem Wasserbade zur Trockene eingedampft. Aus dem Rückstand zogen wir zunächst mit Äther, dann mit Methylalkohol die freien Säuren aus. Im einzelnen ist die Aufarbeitung im folgenden

in Form eines Schemas dargestellt, in welches zugleich die bisher identifizierten Säuren eingetragen sind.

Urlösung.

Mit Salzsäure angesäuert

keine Ausscheidung schwerlös-

licher Säuren.

Wasserdampfflüchtige Säuren

Ameisensäure, Essigsäure,

Benzoesäure.

Wasserlösliche, nicht flüchtige Säuren.

In Bariumsalze übergeführt

Leicht lösliche Barlumsalze.

1. mit HCl versetzt

Isophthalsäure.

2. mit Cd-acetat gefällt

Benzoltrikarbonsäure (?).

3. mit Cu-acetat gefällt

Freie Säure nicht identifiziert.

Sohwer lösliche Bariumsalze.

Freie Säuren.

1. Äther-schwerlöslich

Bernsteinsäure.

2. Äther-löslich

Bernsteinsäure, Trimellithsäure.

Uniösliche Bariumsalze.

 beim Aufnehmen mit Salzsäure ungelöst bezw. aus der Lösung wieder ausgefallen

Fumarsäure, Oxalsäure.

2. in Salzsäure gelöste Bariumsalze in Calciumsalze übergeführt.

Calciumsaize.

1. Mit Kalkmilch in saurer Lösung gefällte Calciumsalze Oxalsäure.

2. Bis zur Erreichung der schwach alkalischen Reaktion mit Kalkmilch gefällte Calciumsalze.

a) inWasser kalt lösliches, heiß schwerlösliches Calciumsalz

Pyromellithsäure.

 β) in Essigsäure kalt lösliche, heiß schwerlösliche Calciumsalze

Benzolpentakarbonsäure.

γ) Unlösliche Calciumsalze

Mellithsäure, Benzoltrikarbonsäure (?), Prehnitsäure, Benzolpentakarbonsäure.

δ) Lösliche Calciumsalze

Hemimellithsäure (?).

Mit Wasserdampf flüchtige Säuren.

Zur Bestimmung der flüchtigen Säuren wurden zunächst 50 ccm der Urlösung mit dem doppelten Äquivalent verdünnter Schwefelsäure versetzt und durch Wasserdampfdestillation die flüchtigen Säuren abgeblasen. Die Destillation wurde solange fortgesetzt, bis 100 ccm des übergehenden Destillates bei der Titration nur noch 0,2 ccm n/10 Lauge verbrauchten. Bis zur Erreichung dieses Punktes destillierten 2,1 l.

In dieser Lösung waren an Säuren 26,40 ccm n. Säure vorhanden. Demnach waren durch Destillation insgesamt erhalten worden 1,94 Äqu. wasserdampfflüchtige Säuren. Davon waren 0,067 Äqu. Ameisensäure (Bestimmung nach H. C. Jones¹) durch Titration mit Kaliumpermanganat in alkalischer Lösung). Außerdem war eine geringe Menge Benzoesäure vorhanden, auf deren Isolierung wir sogleich eingehen. Die Hauptmenge der flüchtigen Säuren, nämlich 1,86 Äqu., war jedenfalls Essigsäure.

Zur Gewinnung der Benzoesäure wurde die gesamte Urlösung mit konzentrierter Salzsäure kongosauer gemacht; darauf wurden die flüchtigen Säuren durch eine achtstündige Wasserdampfdestillation abgeblasen. Das Destillat wurde mit Soda neutralisiert und eingedampft, der gesamte Eindampfrückstand mit konzentrierter Salzsäure angesäuert und ausgeäthert. Nach Abdampfen des Äthers hinterblieb eine klare, stechend riechende Flüssigkeit, die im Exsikkator über stark angefeuchtetem Ätznatron zur Entfernung der flüchtigen Fettsäuren abgedunstet wurde. Es ist zweckmäßig, dabei nicht zu evakuieren, da sonst bei der schnellen Verdunstung auch Benzoesäure mitgeht und sich zum Teil an den Wandungen des Exsikkators absetzt, zum Teil von der Natronlauge aufgenommen wird.

Die als Rückstand verbliebene Benzoesäure wurde im Vakuum bei 20 mm Druck sublimiert, das Sublimat aus Wasser umkristallisiert. Ausbeute rund 1 g.

¹⁾ Treadwell, Lehrbuch d. analyt. Chemie II, S. 529 (1918).

4,987 mg Sbst.: 12,590 mg CO₂, 2,160 mg H_2O . — 4,426 mg Sbst.: 11,180 mg CO₂, 1,940 mg H_2O .

 $C_7H_8O_2$ (122,08). Ber. C 68,83, H 4,95, gef. , 68,88, 68,91, , 4,85, 4,90.

Titration. 5,726 mg Sbst.: verbraucht 2,11 ccm 1/45 NaOH.

Äqu.-Gew. für Benzoesäure: Ber. 122,08, gef. 122,15.

Mit Wasserdampf nicht flüchtige Säuren.

Nach dem Abblasen der flüchtigen Säuren wurde die salzsaure Urlösung zur Trockne eingedampft, der Rückstand fein pulverisiert und noch einmal mit Salzsäure abgedampft. Der fein gepulverte Eindampfrückstand wurde in eine Pulverflasche gegeben und mit ungefähr dem gleichen Volumen Äther auf der Schüttelmaschine unter öfterem Ersatz des Äthers durch frischen erschöpfend ausgeschüttelt. Die Hauptmenge des Äthers wurde abdestilliert und das hinterbleibende sirupartige Gemisch der freien Säuren in heißes Wasser gegossen. Dabei ging alles in Lösung bis auf einen geringen Anteil eines huminartigen Produktes. Eine Titration der wässerigen Lösung ergab 2,85 Äqu. Säuren.

Der bei der Ätherextraktion zurückgebliebene gelbe Salzrückstand wurde nunmehr mit Methylalkohol ausgezogen; dabei blieb Kochsalz weiß zurück, während sich die Lösung schwarzbraun färbte. Darin waren noch 0,16 Äqu. Säuren vorhanden. Sie wurden in Wasser gelöst und den ausgeätherten Säuren zugefügt.

Das zurückgebliebene Kochsalz färbte sich bei der Glühprobe etwas grau. Zur Prüfung, ob noch wesentliche Mengen organischer Substanz darin enthalten waren, wurde es mit 250 ccm n. Sodalösung auf dem Wasserbade ausgezogen. Im abgesaugten Kochsalz ließ sich nun durch die Glühprobe fast kein organischer Anteil mehr feststellen. Die rotgelb gefärbte Sodalösung wurde auf dem Wasserbade eingedampft, der Rückstand mit verdünnter Salzsäure aufgenommen. Die Lösung wurde vom ausgeschiedenen Kochsalz abgesaugt und zur Trockne gedampft. Aus diesem Rückstand ließ sich durch Äther 0,37 g, durch Alkohol 1,5 g an organischen Anteilen extrahieren. Es waren also durch die oben beschriebene Behandlung die organischen Säuren so gut wie vollständig gewonnen worden.

Aufarbeitung der festen Säuren.

Zur Trennung des Säuregemisches in einzelne Gruppen wurde dasselbe zunächst in die Bariumsalze übergeführt, und diese wurden dann in leichtlösliche, schwerlösliche und unlösliche geschieden. Bei der Gruppe der unlöslichen Bariumsalze, die bei weitem die Hauptmenge ausmacht, ergab es sich als zweckmäßig, die Säuren in die Calciumsalze überzuführen und dadurch eine weitere Trennung mittels der verschiedenen Löslichkeit zu bewirken.

Die Überführung in die Bariumsalze wurde in der Weise vorgenommen, daß man zur heißen wässerigen Lösung der Säuren die äquivalente Menge heißer, nahezu gesättigter Bariumhydroxydlösung zufließen ließ. Nach der Fällung wurde der Kolben unter zeitweisem Umschütteln einige Stunden auf dem Wasserbade gehalten. Über Nacht hatte sich der gesamte Niederschlag abgesetzt. Er wurde kalt abgesaugt und mit 2 Liter Wasser ausgekocht. Das klare Filtrat wurde mit dem Filtrat von der Bariumfällung vereinigt. Die löslichen Bariumsalze wurden weiter in zwei Gruppen geteilt, nämlich in schwer- und leichtlösliche. Das ganze Filtrat wurde unter ständigem Rühren eingeengt, bis schließlich ein Volumen von ungefähr 100 ccm erreicht war, so daß nur die leichtest löslichen Bariumsalze in Lösung blieben. Der ausgefallene Anteil wurde abgesaugt.

Aufarbeitung der leichtlöslichen Bariumsalze.

Die heiß abgesaugte Lösung der leichtlöslichen Bariumsalze blieb auch nach dem Erkalten klar. Auf Zusatz von Salzsäure fiel ein wolkiger Niederschlag aus, der sich beim Erhitzen wieder löste. Nach 24-stündigem Stehen hatte sich eine größere Menge abgeschieden, die abgesaugt und getrocknet 0,82 g wog. Der Körper wurde unter 20 mm bei 200° bis 220° sublimiert. Das Sublimat war ein gelblicher, fein kristallinischer Beschlag. Zur näheren Charakterisierung wurde der Methylester dargestellt. Schmp. 62°—64,5°.

4,810 mg Sbst.: 10,925 mg CO₂, 2,164 mg H₂O. — 3,179 mg Sbst.: 7,220 mg CO₂, 1,505 mg H₂O.

 $C_{10}H_{10}O_4$ (194,13). Ber. C 61,84, H 5,19, gef. , 61,96, 61,96, , 5,03, 5,30.

Der Ester war also der der Isophthalsäure.

Nach dem Absaugen der Isophthalsäure wurde aus der salzsauren Lösung das Barium mit der entsprechenden Menge Schwefelsäure ausgefällt und nach Absaugen des Bariumsulfates die Lösung auf dem Wasserbade auf 100 ccm eingeengt. Dann wurde zur Entfärbung mit Tierkohle gekocht. Von den 100 ccm wurden 10 ccm für Vorversuche entnommen. Beim Eindunsten der Probelösung schieden sich wenige Kristalle ab, während der Hauptteil salbenartig erstarrte. Die Säuren waren ein wachsgelbes Produkt, in Äther, Alkohol, Eisessig und Pyridin löslich. Sie sublimierten nicht, sondern zersetzten sich beim Erhitzen, wobei ein braunes Öl destillierte. Mit Calcium- und Zinkacetat gaben sie keine fällbaren Salze, dagegen lieferte Kupferacetat in der Hitze eine voluminöse Fällung, Cadmiumacetat eine geringere, aber körnige Fällung.

Zur weiteren Reinigung bezw. Isolierung der Säuren wurde zunächst das Cadmiumsalz gefällt. Die noch vorhandene Lösung von 90 ccm wurde in der Hitze mit Cadmiumacetat versetzt, der Niederschlag abgesaugt, mit heißem Wasser gewaschen, dann in Wasser aufgeschwemmt und mit Schwefelwasserstoff zerlegt. Die freie Säure kristallisierte aus der vom Cadmiumsulfid abfiltrierten Lösung beim Einengen in schönen sternförmigen Büscheln. Die Substanz wurde getrocknet und im Vakuum bei 160—200° sublimiert. Ausbeute 0,06 g. Schmelzpunkt über 305°. Die Analyse des Körpers ergab einen Kohlenstoffgehalt von 50,2°/o, einen Wasserstoffgehalt von 3,0°/o, ein Äquivalent von 71,34. Die Analyse sowie der hohe Schmelzpunkt lassen auf eine Benzoltrikarbonsäure (51,43°/o C, 2,88°/o H, Äquivalent 70,03) schließen. In Anbetracht der geringen Ausbeute mußte von einer weiteren Untersuchung der Substanz Abstand genommen werden.

Aus dem Filtrat von der Cadmiumfällung wurde das Cadmium durch Schwefelwasserstoff entfernt und dann die Fällung des Kupfersalzes vorgenommen. Trotz Zusatz von überschüssigem Kupferacetat schied sich zunächst nur ein Teil des Kupfersalzes aus. Nach dem Absaugen desselben fiel bei erneutem Erhitzen wiederum unlösliches Kupfersalz aus und durch wiederholtes Erhitzen, Absaugen des allmählich weiter eingeengten Filtrates usw. wurde nahezu die gesamte Menge der darin befindlichen organischen Säure zur Ausscheidung gebracht. Das gesamte so gewonnene Kupfersalz wurde mit Wasser gewaschen, dann mit Schwefelwasserstoff zerlegt. Die freie Säure, 2,21 g, stellte eine klebrige Masse dar mit rotbraunem Farbstich. Sie war schwierig kristallisiert zu

erhalten. Am besten eignete sich zum Umkristallisieren Eisessig, in welchem sie zunächst mit Tierkohle gekocht und dann umkristallisiert wurde. Die Säure sublimierte nicht, sondern zersetzte sich beim Erhitzen vollkommen unter Entwicklung eines zum Husten reizenden, brenzlich riechenden Dampfes. Da die freie Säure keine brauchbaren Analysenresultate ergab, wurde versuchsweise der Methylester dargestellt. Derselbe bildete jedoch ein schmieriges, braunes Produkt und wurde nicht weiter verarbeitet.

Das Filtrat von der Kupfersalzfällung wurde mit Schwefelwasserstoff zerlegt, dann eingedampft. Der Rückstand, 0,2 g, war ein bräunlichgelbes, klebriges Produkt, das an die freie Säure des Kupfersalzes erinnerte.

Schwerlösliche Bariumsalze.

Die schwerlöslichen Bariumsalze wurden zur Trockne eingedampft, dann mit verdünnter Salzsäure in Lösung gebracht. Darauf wurde das Barium mit der entsprechenden Menge Schwefelsäure gefällt. Die durch Eindampfen der salzsauren Lösung erhaltenen festen freien Säuren wurden durch Behandeln mit Äther in einen darin löslichen und einen schwerlöslichen Anteil (4,6 g) geschieden. Durch Sublimation konnten dieselben gereinigt werden.

Bei der Sublimation der ätherschwerlöslichen Anteile wurde die Hauptmenge des Sublimates bei 105—170° erhalten. Unterwarf man dieses Sublimat der erneuten Sublimation, so ging die Hauptmenge bereits bei 80—105° flüchtig, und zwar wurden Nadeln vom Schmelzpunkt 117—118° und kleine derbe Kristalle vom Schmelzpunkt 119—119,5° erhalten. Gesamtausbeute an Sublimat 2,60 g. Wie die Analyse zeigt, lag Bernsteinsäureanhydrid vor.

5,021 mg Sbst.: 8,825 mg CO₂, 1,760 mg H₂O. — 4,434 mg Sbst.: 7,810 mg CO₂, 1,630 mg H₂O.

C₄H₄O₈ (100,05). Ber. C 48,00, H 4,03, gef. $_{n}$ 47,95, 48,05, $_{n}$ 3,92, 4,11.

Titration 7,392 mg Sbst.: verbraucht 6,61 ccm ⁿ/₄₅ NaOH. Ägu.-Gew. für Bernsteinsäureanhydrid: Ber. 50,02, gef. 50,34.

Der in Äther lösliche Anteil der freien Säuren gab in Wasser gelöst mit Calcium- und Cadmiumacetat keine Fällung, dagegen mit Kupferacetat in der Hitze eine weiße voluminöse Fällung, die erhalten.

sich in der Kälte wieder auflöste. Umgekehrt wurde mit Barin acetat in der Kälte eine Fällung erhalten, die beim Erhitzen Lösung ging.

Unter den Säuren befand sich eine sehr leicht sublimierba Substanz. Zur Gewinnung derselben wurde der gesamte Äthe

rückstand fein pulverisiert und in einem evakuierten Rundkolb im Ölbade auf 115—125° lange Zeit erhitzt. Am Hals des Kölchens sammelte sich 0,8 g Sublimat, das sich bei einer zweite Sublimation bei derselben Temperatur in feinen, langen Nade verdichtete. Das Produkt war feucht von mitdestilliertem Öl; wurde auf Hartfiltern abgepreßt und aus Chloroform umkristallisie (Schmelzpunkt 114—119,5°). Bei der wiederholten Sublimatic wurden in der Hauptmenge kurze Prismen vom Schmelzpunkt 126

Titration. 8,690 mg Sbst.: verbraucht 7,80 ccm ⁿ/₄₅ NaOH. Äqu.-Gew. für Bernsteinsäureanhydrid: Ber. 50,02, gef. 50,1

Im Sublimat traten vereinzelte Spieße von Phthalsäure anhydrid (Schmelzpunkt 128°) auf.

Bei der weiteren Sublimation ging bei 180—200° eine ander Substanz (0,88 g) in langen Spießen über (Schmelzpunkt 156—157° Die Analyse ergab auf Trimellithsäureanhydrid stimmend Zahlen.

4,240 mg Sbst.: 8,765 mg CO₂, 0,840 mg H₂O. — 3,825 mg Sbst 6,840 mg CO₂, 0,675 mg H₂O.

 $C_9H_4O_5$ (192,07). Ber. C 56,25, H 2,09, gef. , 56,40, 56,12, , 2,22, 2,27.

Titration. 8,588 mg Sbst.: verbraucht 6,03 ccm ⁿ/₄₅ NaOH.

Äqu.-Gew. für Trimellithsäureanhydrid: Ber. 64,02, gef. 64,11.

Als Rückstand hinterblieb eine dunkle spröde Schmelze von 0,63 g, aus der wir keine bestimmte Verbindung mehr gewinne konnten.

Wasseruniösliche Bariumsalze.

Die wasserunlöslichen Bariumsalze wurden in einer Abdampf schale mit verdünnter Salzsäure übergossen und unter ständigen Rühren erhitzt. Dabei ging fast alles in Lösung bis auf einer kleinen Bodensatz, der abfiltriert wurde. Beim Erkalten de Filtrates schied sich am Boden eine kristallinische Abscheidung aus. Der ungelöste und der ausgefallene Anteil wurden vereinigt und mit Wasser ausgekocht. Dabei blieben 8,7 g Bariumoxalat zurück. Beim Erkalten der wässerigen Lösung schieden sich schöne Kristalle ab (1,1 g). Die wässerige Lösung derselben reduzierte Kaliumpermanganat. Ein Teil des Salzes wurde bei 200° bis zur Gewichtskonstanz getrocknet und eine Bariumbestimmung ausgeführt.

8,594 mg Sbst.: 7,968 mg BaSO₄.

Das Salz war also offenbar fumarsaures Barium.

 $C_4H_2O_4$ Ba (251,40). Ber. 54,64 $^{\circ}/_{\circ}$ Ba.

Gef. 54,56°/0 Ba.

Das Filtrat des Bariumfumarats wurde eingedampft. Zur Gewinnung der letzten Mengen desselben wurde die oben beschriebene Auskochung der unlöslichen Bariumsalze mit einem großen Überschuß an Wasser wiederholt.

Insgesamt erhielten wir 1,8 g Fumarat.

In der salzsauren Lösung der wasserunlöslichen Bariumsalze wurde das Barium mit der entsprechenden Menge Schwefelsäure gefällt und die Lösung der freien Säuren nach Absaugen des Bariumsulfates auf dem Wasserbade zur Trockne gedampft. freien Säuren wurden zur weiteren Trennung in die Calciumsalze übergeführt, indem man ihre wässerige Lösung mit Kalkmilch versetzte. Bei der Fällung waren deutlich zwei Stufen zu unterscheiden. Zunächst fiel ein schwerer, sich rasch absetzender Niederschlag, dann trat ein Zustand ein, wo weiter zugesetzte Kalkmilch klar in Lösung ging. Es wurde nun von dem ausgefallenen Niederschlag abgesaugt und dann erst mit dem Zusatz von Kalkmilch bis zur alkalischen Reaktion fortgefahren. Dabei schied sich die größere Menge Calciumsalz aus. Das zuerst ausgefallene Calciumsalz von 23,15 g war im wesentlichen Oxalat. Eine Titration ergab einen Gehalt von 91,15% Oxalsaure der Theorie. Das gesamte Calciumsalz war in kochender Essigsäure vollständig unlöslich, und wir vermuteten daher im restlichen Anteil mellithsaures Calcium.

Die Prüfung auf Mellithsäure verlief jedoch negativ, und wir fanden die Säure erst unter den bei der Fällung mit Kalkmilch in zweiter Stufe sich ausscheidenden wasserunlöslichen Calciumsalzen.

Die beim Zusatz von Kalkmilch bis zur alkalischen Reaktion erhaltenen Calciumsalze wurden mit der Mutterlauge eingedampft.

Eine Probe der trocknen Calciumsalze wurde mit Wasser au genommen und filtriert. Das Filtrat zeigte beim Erhitzen reic liche Ausscheidungen von in der Hitze schwerer löslichem Calciur Die gesamten Calciumsalze wurden nun fein pulverisie und in einem großen Filtrierstutzen mit 2 Liter Wasser ein halbe Stunde unter kräftigem Rühren ausgelaugt, wodurch de Calciumsalz ständig in der Schwebe erhalten wurde. Dann wurd absitzen gelassen, die über dem Bodensatz stehende Flüssig keit abgesaugt und das klare Filtrat zum Sieden erhitzt. D Ausscheidung des heiß unlöslichen Calciumsalzes ist mit starke Stoßen der Flüssigkeit verbunden, und es muß daher der Kolbe während des Erhitzens häufig geschüttelt werden. Mit dem be ginnenden Sieden gibt das Stoßen nach. Die ausgefallenen Calciun salze wurden in einer heißen Nutsche abgesaugt und mit etwa kochendem Wasser nachgewaschen. Mit dem abgekühlten Filtre wurde das im Filtrierstutzen befindliche Calciumsalz von neuem aus gelaugt. Selbst bei der 15. Auslaugung wurde beim Erhitzen de Filtrates noch eine gewisse Menge Niederschlag erhalten. Währen jedoch die anfangs erhaltenen, heiß unlöslichen Calciumsalze bei Auflösen in wenig Salzsäure eine kristallisierte Säure abschieder war dies bei den späteren Anteilen nicht mehr der Fall. Die Aus laugung mit Wasser wurde somit abgeschlossen und gab eine Ge samtausbeute von 80,7 g in Wasser heiß unlöslichen Calciumsalzes Die wässerige Mutterlauge, die sich bei den Auslaugungen ergebe: hatte, wurde eingedampft und der Rückstand mit 30 ccm 50% ige Essigsäure versetzt, wobei sich alles löste. Die Lösung wurde zu den mit Wasser ausgelaugten Calciumsalzen gegeben, die späte in essigsaurer Lösung weiter ausgezogen wurden.

Die gesamten 30,7 g wurden in verdünnter heißer Salzsäurgelöst; beim Abkühlen schied sich die freie Säure in schöner Kristallen ab, die nochmals aus Wasser umkristallisiert wurden Die getrocknete Säure (4,75 g) wurde titriert.

Die Titration ergab ein Äquivalentgewicht von 69,70. Dies wurde sowohl auf eine Benzoltrikarbonsäure als auch eine Benzoltetrakarbonsäure mit 2 Mol. Kristallwasser passen.

Ein Teil der freien Säure wurde unter 20 mm Druck be 170°—200° sublimiert. Das Sublimat hatte einen Schmelzpunkt von 282—263°, die Analysen stimmen auf Benzoltetrakarbon säuredianhydrid.

4,808 mg Sbst.: 9,710 mg CO₂, 0,360 mg H₂O. — 3,463 mg Sbst.: 7,000 mg CO₂, 0,310 mg H₂O.

 $C_{10}H_2O_6$ (218,02). Ber. C 55,05, H 0,92, gef. , 55,10, 55,15, , 0,84, 1,00.

Titration. 7,174 mg Sbst.: verbraucht 5,95 ccm ⁿ/₄₅ NaOH. Äqu.-Gew. für Benzoltetrakarbonsäuredianhydrid: Ber. 54,50, gef. 54,27.

Die Säure ist also Pyromellithsäure (Schmelzpunkt des Dianhydrids wird zu 280° angegeben¹).

Theoretisch berechnet müßten aus 30,7 g Calciumsalz einer Benzoltetrakarbonsäure 23,6 g freie Säure erhalten werden. Die gefundene Pyromellithsäure ist nur ½ dieser theoretischen Ausbeute, der Rest müssen andere in Wasser leichtlösliche Säuren gewesen sein und zwar höchstwahrscheinlich Benzolpentakarbonsäure und vielleicht auch Mellophansäure. Die Pyromellithsäure wurde an dieser Stelle gefunden, da ihr Calciumsalz die Eigenschaft hat, sich in der Kälte nur langsam, in der Hitze dagegen rasch abzuscheiden.

Die salzsaure Mutterlauge wurde nach Absaugen der Pyromellithsäure mit Calciumhydroxyd neutralisiert, wobei sich eine größere Menge Salz ausschied, welches mit Wasser gründlichst gewaschen wurde. Der größte Teil des Salzes blieb jedoch ungelöst und wurde den weiter zu extrahierenden Calciumsalzen zugefügt. Die Mutterlauge wurde mit Sodalösung gekocht, um das gesamte Calcium als Karbonat zu fällen. Nach Absaugen des Calciumkarbonates, welches beim Glühen sich nicht schwärzte, wurde die Lösung mit Salzsäure angesäuert und eingedampft, der Rückstand mit Alkohol aufgenommen. Der Eindampfrückstand der alkoholischen Lösung, welcher etwas Kochsalz enthielt, wurde ausgeäthert. Der Ätherrückstand war ein schmieriges Produkt; es wurde mit Salzsäure abgedampft. Aus dem Trockenrückstand (0.96 g) wurde durch Behandeln mit Äther ein lichtgelbes Pulver erhalten, dessen Analyse auf ein Gemisch einer Benzoldi- und Benzoltrikarbonsäure schließen ließ. Für eine weitere Untersuchung war die Menge zu gering.

Es wurden nun die gesamten übrigen Calciumsalze mit 1¹/₂ Liter verdünnter Essigsäure in entsprechender Weise wie früher

¹⁾ Abh. Kohle 5, 596 (1920).

mit Wasser in der Kälte ausgelaugt und durch Aufkochen der klaren Lösung die heiß unlöslichen Calciumsalze zur Fällung gebracht. Bei fünfmaliger Wiederholung dieser Arbeitsweise erhielten wir eine Gesamtausbeute von 94,9 g heiß unlöslichem Calciumsalz. Die essigsaure Mutterlauge wurde mit den später zu besprechenden wasserlöslichen Calciumsalzen gemeinsam verarbeitet. In den in der Hitze ausgefallenen Calciumsalzen mußte sich die bereits in der früheren Arbeit ermittelte Benzolpentakarbonsäure befinden. Zur Isolierung der Säure sollte der Methylester dienen. In Vereinfachung der früher angewandten Methode¹) wurde eine direkte Umsetzung des Calciumsalzes mit Methyljodid versucht. Nach sechsstündigem Kochen von 1 g Calciumsalz mit 1,5 ccm Methyljodid in trockenem Benzol hatte sich jedoch kein Ester gebildet. Die Veresterung wurde nun über das Silbersalz der Säure vorgenommen. 1 g Calciumsalz wurde mit überschüssiger Sodalösung gekocht, bis das gelbe Calciumsalz verschwunden und an seine Stelle der einheitliche, feine, weiße Niederschlag des Calciumkarbonates getreten war. Das klare, alkalische Filtrat wurde in der Siedehitze mit verdünnter Salpetersäure genau neutralisiert und mit Silbernitratlösung versetzt, der Niederschlag mit heißem Wasser gewaschen und getrocknet. Das getrocknete Silbersalz wog 1.39 g. Es wurde fein pulverisiert, in Benzol suspendiert und mit 1,5 ccm Methyljodid 5 Stunden unter Rückflußkühlung gekocht. Die Benzollösung wurde dann abfiltriert und eingedampft. Zur Gewinnung benzolunlöslicher Ester kochten wir den festen Rückstand mit Methylalkohol aus. Nach Abdampfen des Benzols bezw. des Alkohols hinterblieb eine klebrige rötliche Masse, die beim Behandeln mit Äther eine pulverige Substanz hinterließ, welche aus Methylalkohol umkristallisiert gelbliche Kristalle bildete (Schmp. 146-148°).

3,185 mg Sbst.: 6,100 mg CO₂, 1,245 mg H₂O. — 3,478 mg Sbst.: 6,670 mg CO₂, 1,365 mg H₂O.

Die dem Ester zu Grunde liegende Säure ist also Benzolpentakarbonsäure. Der Schmelzpunkt des reinen Esters soll bei 148,2° liegen.

²⁾ Abh. Kohle 5, 258 (1920).

Das dem Ester beigemengte, in Äther lösliche Produkt war braun und zähflüssig. Es zeigte keine Neigung zum Kristallisieren und wurde nicht weiter untersucht.

Bei Verwendung von 10 g Calciumsalz erhielten wir trotz wiederholter Zugabe von Jodmethyl nur 2,9 g Ester, während aus dem Calciumsalz der Benzolpentakarbonsäure 9.4 g Ester zu erwarten waren. Daraus geht hervor, daß neben der Benzolpentakarbonsäure noch andere Säuren vorhanden waren, die sich auf diese Weise nicht verestern ließen. Zur Isolierung derselben wurde das zurückgebliebene Silbersalz fein pulverisiert in Wasser aufgeschwemmt und mit Schwefelwasserstoff zerlegt. Das Filtrat vom Silbersulfidniederschlag wurde eingedampft und von dem sich dabei ausscheidenden Jod (nach Zusatz von etwas verdünnter Salpetersäure zur vollständigen Zersetzung der Jodwasserstoffsäure) durch Abblasen mit Wasserdampf befreit. Nach Filtrieren und Eindampfen der Lösung hinterblieb ein schön aussehender hellgelber Rückstand (1 g), der sich jedoch nur schlecht umkristallisieren ließ. Durch Umlösen aus Eisessig und Behandeln der ausgefallenen Substanz mit Äther wurde ein hellgelbes Pulver erhalten.

Die weitere Untersuchung des Körpers zeigte, daß keine Säure vorlag, sondern ein Nitroprodukt, das sich durch Einwirkung der Salpetersäure gebildet hatte. In Anbetracht der geringen Menge, welche noch zur Verfügung stand, haben wir es nicht weiter untersucht.

Die gesamten Calciumsalze, welche nach Abscheidung der in Wasser und Essigsäure kalt löslichen, heiß unlöslichen Calciumsalze übrig blieben, wurden mit einem großen Überschuß an Wasser ausgekocht. Nach Absaugen des unlöslichen Anteiles wurden die löslichen Calciumsalze mit den essigsauren Mutterlaugen vereinigt und eingedampft. Ihre Verarbeitung wird später besprochen.

Wasseruniösliche Calciumsalze.

Die wasserunlöslichen Calciumsalze betrugen getrocknet und gepulvert 28,5 g. Zur Darstellung der freien Säuren wurden die Calciumsalze in verdünnter Salzsäure gelöst und zur Fällung des Calciums mit der entsprechenden Menge Schwefelsäure versetzt. Das salzsaure Filtrat wurde zur Trockene gedampft und dann mit Alkohol aufgenommen. Dabei blieben 4,9 g ungelöst, deren Aufarbeitung später besprochen wird. Die alkoholische Lösung wurde eingedampft, der etwas zähe Rückstand zur Zerstörung von möglicherweise gebildetem Ester mit Salzsäure digeriert und

abgedampft. Die so erhaltenen, getrockneten freien Säuren waren ein gelbes pulveriges Produkt, 13 g. Als wir 2 g desselben der Sublimation unterwarfen, wurde erst bei 180—200° ein Sublimat von 0,06 g erhalten (Schmelzpunkt 201—237°). Die Analyse stimmte annähernd auf Benzoltrikarbonsäure. Zu einem beträchtlichen Teil bestand das Säuregemisch aus Mellithsäure.

Durch Einleiten von gasförmigem Ammoniak in die wässerige Lösung von 2 g der freien Säuren wurden 0,8 g Ammoniumsalz, aus der stark eingeengten Mutterlauge noch 0,25 g Ammoniumsalz gewonnen. Dasselbe gab stark die Euchronreaktion. Das mellithsaure Ammonium wurde aus ammoniakhaltigem Wasser umkristallisiert, getrocknet und auf Ammoniakgehalt untersucht. 0,0671 g Substanz wurden mit überschüssiger Lauge bis zur gänzlichen Entweichung des Ammoniaks gekocht und dann zurücktitriert; verbraucht 9,25 ⁿ/₁₀ NaOH.

Berechnet 24,37% NH4, gefunden 24,85%.

Die nach Fällung des mellithsauren Ammoniums zurückgebliebene Mutterlauge wurde eingedampft, mit Salzsäure abgedampft und ausgeäthert. Dabei wurde ein hellgelber Körper isoliert, der nach Sintern von 216° ab bei 253° schmolz. Die Titration der Substanz ergab ein Äquivalent von 64,7, also nahezu das einer Benzoltetrakarbonsäure (Äqu. 63,5). Durch Sublimation im Vakuum bei 250—275° wurde ½ der Substanzmenge als Sublimat erhalten, welches bei nochmaliger Sublimation bei 190° überging und sich zu schönen Nadeln (Schmp. 238,5°) verdichtete. Der sublimierbare Anteil der Benzoltetrakarbonsäuren war sonach Prehnitsäure. (Freie Säure Schmp. 252—253°, Anhydrid Schmp. 239°.)

Zur Isolierung des bei dieser Temperatur nicht sublimierenden Anteiles wurden von 3 g des ursprünglichen Gemisches der freien Säuren die Calciumsalze dargestellt. Aus diesen konnten 1,6 g in verdünnter Essigsäure kalt löslichen, heiß schwerlöslichen Calciumsalzes isoliert werden. Dasselbe wurde in heißer konzentrierter Salpetersäure gelöst; beim Abkühlen schied sich dann die freie Säure aus. Durch Umkristallisieren aus Salpetersäure, Absaugen und Waschen mit etwas Alkohol ergab die hellgelbe Säure ein Äquivalent von 59,25, war also offenbar Benzolpentakarbonsäure (Äqu. 59,62). Bei vorsichtigem Erhitzen wurde daraus ein nicht kristallisierendes, weißes Produkt erhalten, welches ein Äquivalent von 51,92 hatte und sich über 280° zersetzte, ohne vorher zu schmelzen: Benzolpentakarbonsäuredianhydrid (Äqu. 52,41).

Die in diesem Abschnitte eingangs erwähnten 4,9 g Substanz, die sich beim Aufnehmen mit Alkohol nicht lösten, wurden mit Wasser und etwas verdünnter Salzsäure in Lösung gebracht und die kleine Menge vorhandenen Calciums mit Soda als Karbonat gefällt. Mit dem Calciumkarbonat fiel auch eine größere Menge organischer Substanz aus. Der Niederschlag wurde mit Salzsäure abgedampft und mit Äther und Alkohol bis zur Erreichung einer unveränderten Glühprobe ausgezogen. Das Filtrat von der Calciumfällung wurde ebenfalls mit Salzsäure versetzt, eingedampft und mit Äther und Alkohol erschöpfend ausgezogen. Aus den gesamten Alkohol- und Ätherauszügen erhielten wir 3,6 g eines hellgelben Pulvers, das beträchtliche Mengen Mellithsäure enthielt. Durch Einleiten von gasförmigem Ammoniak in die wässerige Lösung derselben konnten insgesamt 1,5 g Ammoniumsalz gefällt werden (= 1,16 g Mellithsäure).

Wasserlösliche Calciumsalze.

Die in Wasser und verdünnter Essigsäure löslichen Calciumsalze wurden eingedampft und pulverisiert. Um die letzten Anteile von Essigsäure zu entfernen, wurde das gepulverte Salz mit Wasser tüchtig gekocht. Beim Aufnehmen mit Wasser ging das gesamte Salz in Lösung; beim Kochen der Lösung fiel ein Teil des Calciumsalzes aus, welcher abgesaugt und mit etwas heißem Wasser gewaschen wurde, 13,3 g. Die daraus tiber die Natriumsalze erhaltenen Säuren waren braun und harzig. Bestimmte Verbindungen haben wir daraus nicht erhalten können.

Nach Absaugen der 13,3 g heiß unlöslichen Calciumsalze wurde das klare Filtrat, die übrigen Calciumsalze enthaltend, eingedampft. Der Rückstand (151,5 g) wurde pulverisiert und getrocknet und in einer Pulverslasche mit 500 ccm kaltem Wasser ½ Stunde auf der Schüttelmaschine geschüttelt. Dabei ging der Hauptteil klar in Lösung. Der ungelöste Anteil wurde abgesaugt. Er löste sich auch in heißem Wasser nicht ganz. Er wurde daher mit etwas konzentrierter Salzsäure in Lösung gebracht und die Lösung erschöpfend ausgeäthert. Ausbeute 2 g auch nach dem Trocknen zusammenbackende Substanz. Durch Äther konnte daraus in geringer Menge eine hellgelbe pulverige Säure isoliert werden. Schmp. 224—230°. Die Titration des Körpers ergab ein Äquivalent von 70,31; derselbe dürfte sonach eine Benzoltrikarbonsäure (Äqu. 70,03), wahrscheinlich Trimellithsäure (Schmp. 218—234°)

gewesen sein. Eine weitere Reinigung wurde in Anbetracht der geringen Ausbeute nicht vorgenommen.

Der mit Äther ausgezogene Rückstand löste sich leicht in Wasser, die Lösung reduzierte stark Kaliumpermanganat und addierte glatt Brom. Beim Erhitzen verkohlte der Körper rasch unter Entwicklung eines zum Husten reizenden, an verbrennenden Zucker erinnernden Dampfes. Eine kleine Probe des harzigen Hauptanteiles wurde mit konzentrierter Salpetersäure behandelt, wobei sich ein gelber pulveriger Körper abschied, indes der harzige Anteil in Lösung zu gehen schien. Um eine größere Menge dieses gelben Produktes zu gewinnen, wurde der harzige Anteil mit konzentrierter kalter Salpetersäure digeriert. Nach wenigen Minuten setzte jedoch plötzlich eine heftige Reaktion ein, die von starker Entwicklung von Stickoxydgasen begleitet war. Die Lösung hinterließ beim Eindampfen einen hellgelben Körper, der die Eigenschaften eines Nitrokörpers zeigte (Verpuffung unter Abgabe rotbrauner Dämpfe).

Die beim Schütteln in kaltem Wasser klar gelösten Calciumsalze stellten die Hauptmenge der löslichen Calciumsalze dar.

Die klare wässerige Lösung wurde in der Siedehitze mit Sodalösung versetzt, um die Natriumsalze darzustellen. Das abgesaugte Calciumkarbonat mußte wiederholt mit verdünnter Sodalösung ausgekocht werden, bis die letzten Reste der mitgerissenen organischen Anteile daraus entfernt waren. Die sodaalkalischen Filtrate wurden mit Salzsäure angesäuert und eingedampft, dann nochmals mit Salzsäure versetzt und eingeengt. Der Salzrückstand wurde daher mit konzentrierter Salzsäure extrahiert. Das zurückbleibende Kochsalz wurde dabei sogleich feinpulverig. Es wurde nach dem Extrahieren mit Salzsäure noch mit Äther und schließlich mit Alkohol ausgezogen, bis es eine unveränderte Glübprobe ergab. Beim Einengen der Salzsäure begann sich ein braunes, gallertartiges Produkt auszuscheiden. Die salzsaure Lösung wurde nun nicht weiter eingeengt, sondern ausgeäthert, die Ätherlösung sowie auch die ausgeätherte Salzsäurelösung eingedampft.

Durch Äther und Alkohol wurden daraus 22,0 g eines ockergelben Pulvers erhalten, aus dem sich trotz verschiedener Versuche kristallisierte Produkte nicht gewinnen ließen. Erst weiterer Abbau scheint zum Ziel zu führen. So erhielten wir bei der Behandlung mit konz. Salpetersäure ein Produkt, das sich zwar in der Hauptmenge nicht sublimieren ließ, aus dem jedoch mit Äther kristallisierte Anteile herausgelöst werden konnten. Ein sehr leicht in Äther löslicher, nicht

sublimierender Stoff, der bei 189°, allerdings nach starkem Sintorn schmolz, schien einer Titration nach Hemimellithsäure zu sein.

8,332 mg Sbst.: verbraucht 5,33 ccm ⁿ/₄₅ Lauge.

Äqu.-Gew. für Benzoltrikarbonsäure: Ber. 70,00, gef. 70,36. Auch durch Erhitzen der Bariumsalze dieser Säuren auf 500°°) versuchten wir vergebens eine Vereinfachung des Säuregemisches zu erzielen.

Offenbar bestehen die den leichtlöslichen Calciumsalzen zugrunde liegenden Säuren aus Komplexen, welche neben aromatischen Kernen noch erheblich aliphatische Seitenketten enthalten, und es wird eines eingehenderen Studiums bedürfen, um diese Gemische zu zerlegen.

Aufrechnung.

Es wurden 2 kg Lignin der Druckoxydation unterworfen. Diese enthielten 1665 g Reinlignin. An organischen Säuren wurden daraus gewonnen:

Aliphatische Säuren 1. Ameisensäure	Ausbeute Bezogen auf angewandtes in g Reinlignin. % 3,1 0,19 111,6 6,70 18,54 1,11 3,4 0,20 1,29 0,08					
Dannalkanhangsman	137,93 8,28					
Benzolkarbonsäuren						
1. Benzoesäure	1,0 0,06					
2. Phthalsäure	Spuren					
3. Isophthalsäure	0,82 0,05					
4. Trimellithsäure	0,88 0,05					
5. Hemimellithsäure (?)	8,76 0,53					
6. Prehnitsäure	1,95 0,12					
7. Pyrómellithsäure	4,75 0,28					
8. Benzolpentakarbonsäure	27,54 1,65					
9. Mellithsäure	6,41 0,38					
·	52,11 3,12					
Mulheim-Ruhr, April 1922.	190,04 11,40					
mainoim touni, mpin tone.						

¹⁾ Über die Methode vergl. Frans Fischer, Hans Schrader und Wilhelm Treibs, Abh. Kohle 5, 811 (1920).

2. Vorläufige Mitteilung über die Druckoxydation des Holzes.

Von

Franz Fischer, Hans Schrader und Alfred Friedrich.

In einer früheren¹) und in der vorangehenden Arbeit haben wir gezeigt, daß bei dem oxydativen Abbau von Lignin eine ganze Reihe von Benzolkarbonsäuren erhalten wird. Dieses Ergebnis ist von besonderer Wichtigkeit für die Beurteilung des chemischen Baues des Lignins, insbesondere im Vergleich mit dem der Cellulose. Geht doch aus unseren Versuchen hervor, daß man im Gegensatz zu dem zuckerartigen Bau der Cellulose im Lignin aromatische Komplexe annehmen muß, wie auch in den Huminsäuren und Kohlen, und bildet doch der Gehalt an aromatischen Strukturelementen einen Beweis für die genetische Verwandtschaft der letzteren Stoffe.

Es galt jedoch noch einen Einwand zu entkräften, den man möglicherweise unserer Arbeitsweise beim Lignin machen konnte, nämlich daß das Material, das wir für unsere Versuche verwandten, aus Holz nach der Methode von Willstätter, nämlich durch Behandeln mit hochkonzentrierter Salzsäure gewonnen war, und daß bei dieser Methode die aromatischen Anteile aus aliphatischem Material sich erst gebildet haben. Nach dem Beispiel der Mesitylenkondensation aus Aceton mittels Schwefelsäure war die Möglichkeit eines solchen Vorgangs durchaus vorhanden.

Die Prüfung dieser Frage haben wir vorgenommen, indem wir einfach Holz der Druckoxydation unterwarfen und nun feststellten, ob sich unter den gebildeten Säuren ebenfalls Benzolkarbonsäuren befanden. Diese mußten dann aus dem Lignin stammen, da die Cellulose nach unseren früheren Versuchen so gut wie keine Benzolkarbonsäuren liefert, und dasselbe auch von den außerdem in noch geringerer Menge im Holz vorhandenen Stoffen, nämlich Zucker, Holzgummi, Eiweißstoffen (Wachse und Öle wurden vorher durch Extraktion entfernt), mit Sicherheit anzunehmen ist.

¹⁾ Abh. Kohle 5, 221 (1920).

Bei der Aufarbeitung der Lösung haben wir davon abgesehen, wieder die ganze Reihe der Benzolkarbonsäuren zu isolieren, sondern haben uns vielmehr darauf beschränkt, nur die leicht abzuscheidende und rein zu gewinnende Benzolpentakarbonsäure herauszuarbeiten.

Diese haben wir in der Tat, unseren Erwartungen entsprechend, gefunden, und es kann somit als einwandfrei bewiesen gelten, daß das Lignin in der Tat bei der Druckoxydation aromatische Abbauprodukte liefert.

Das zur Druckoxydation verwendete Kiefernsägemehl wurde durch Absieben von den gröberen Bestandteilen befreit, dann im lufttrockenen Zustand mit einem Alkohol-Benzolgemisch (im Volumverhältnis 1:1) 6—7 Stunden im Extraktionsapparat extrahiert. Dabei wurden 3,65 % vom Gewicht des angewandten Sägemehles an harzigem Extraktionsgut erhalten. Diese Menge ist verhältnismäßig groß; Wiesner¹) gibt z. B. für Kiefernholz 1,63 % Harzanteil an. Es ist daraus zu entnehmen, daß unsere Extraktion recht wirksam gewesen sein muß.

Von 4 kg des extrahierten Sägemehles, die wir verarbeiten wollten, wurden zunächst je 500 g des Stoffes mit 3 Liter 1,25 n. Sodalösung 15 Stunden lang bei 200° und einem Druck von 55 Atmosphären druckoxydiert. Während der Oxydation wurden 200 Liter Luft in der Stunde durchgeleitet, ausgenommen in den ersten 3 Stunden, in welchen nur mit 50 Liter Gasdurchgang in der Stunde gearbeitet wurde. Der Sauerstoffgehalt der abziehenden Gase betrug in der ersten Stunde der Oxydation nur einige Zehntelprozente, stieg dann stetig an und erreichte zum Schluß einen Wert von rund 19 %. Umgekehrt war der Kohlendioxydgehalt der abziehenden Gase in den ersten Stunden etwa 20 % und sank dann im Verlauf der weiteren Oxydation allmählich auf rund 1 %.

Nachdem 8 Portionen des Sägemehles in der vorstehend beschriebenen Art in Lösung gebracht waren, wurden je 4 Portionen, 2 kg oxydiertes Sägemehl und 6 Liter 2,5 n. Sodalösung enthaltend, auf ein Volumen von 2,5 Liter eingeengt und gleichzeitig in zwei Autoklaven weiter oxydiert. Diese Oxydation wurde unter gleichen Bedingungen wie früher 26 Stunden fortgesetzt. Der Sauerstoffgehalt der abziehenden Gase betrug zu Beginn der Oxydation rund 7 % und stieg dann allmählich, bis er nach 21 Stunden 19,5 %

過過時後数

¹⁾ Wiesner, Die Rohstoffe des Pflanzenreiches, II. Band, S. 882 (1918).

betrug; diesen Wert behielt er in den letzten 5 Stunden bei. Der Kohlensäuregehalt betrug anfangs 7 % und sank mit gewissen Schwankungen bis zum Schluß der Oxydation auf 1 %.

Die soweit oxydierte Urlösung war eine grünlich-gelbe Flüssigkeit, in der ein rotbraunes Pulver suspendiert war, das getrocknet 76,5 g wog. Dasselbe enthielt im wesentlichen Mineralbestandteile des Holzes.

Die Urlösung schied beim Stehen beträchtliche Mengen Kristalle aus, die aus Soda bestanden und abgesaugt wurden. Um nun die Urlösung noch weiter von überschüssiger Soda zu befreien, haben wir sie auf dem Wasserbade stufenweise weiter eingeengt. Auf diese Weise wurden vier Abscheidungen schwerlöslicher Natriumsalze erzielt, die zusammen 541 g Soda enthielten. Die Zusammensetzung der einzelnen Abscheidungen war verschieden. Die erste Abscheidung war fast reine Soda mit kleinen Mengen von Natriumoxalat, die zweite Abscheidung war ein Gemisch von Soda (55,5%) und Natriumoxalat (44,4%), die dritte und vierte Abscheidung enthielten nunmehr zur Hälfte Soda, einen geringen Anteil Natriumoxalat, der Rest waren organische Säuren mit schwerlöslichen Natriumsalzen.

Insgesamt enthielt die Urlösung noch 727 g Soda = 13,7 Äquivalente. Angewandt waren 30 Äquivalente Soda, es hatten sich also 16,3 Äquivalente organischer Säuren aus 4 kg Sägemehl gebildet.

Bei der Aufarbeitung der Urlösung (3,14 l) beschränkten wir uns, wie gesagt, auf die Gewinnung der für die Druckoxydationsprodukte des Lignins durch seine große Ausbeute charakteristischen Benzolpentakarbonsäure. Durch die erwähnte Abscheidung des größten Teiles der Soda und Oxalsäure sowie der organischen Säuren mit schwerlöslichen Natriumsalzen war die Isolierung der Benzolpentakarbonsäure wesentlich erleichtert.

Ein Liter der klaren Urlösung wurde mit überschüssiger Salzsäure versetzt und zur Entfernung der flüchtigen Säuren auf dem Wasserbade eingedampft. Das als Abdampfrückstand zurückbleibende Kochsalz und die freien Säuren wurden zuerst mit Äther, dann mit Alkohol auf der Schüttelmaschine erschöpfend ausgeschüttelt. Der Eindampfrückstand des Äthers war ein helles, rötlichgelbes Produkt und wurde mit Wasser aufgenommen (403 ccm). Der Rückstand aus dem Alkoholauszug war dunkelgrün und wurde in 250 ccm Wasser gelöst.

300 ccm wässerige Lösung der ausgeätherten Säuren wurden mit Kalkmilch bis zur schwach alkalischen Reaktion versetzt: darauf gab man kalte, verdünnte Essigsäure zu, schüttelte und saugte vom Ungelösten ab. Das klare Filtrat wurde zum Sieden erhitzt, wobei die in der Hitze schwerlöslichen Calciumsalze aus-Diese wurden heiß abgesaugt. Das heiße Filtrat wurde abgekühlt und mit ihm nach Zusatz von etwas frischer Essigsäure das Auslaugen der Calciumsalze wiederholt. Nach dreimaliger Wiederholung dieser Extraktion war fast das ganze Calciumsalz Die Ausbeute an heiß schwerlöslichen in Lösung gegangen. Calciumsalzen betrug 23,22 g. Von der wässerigen Lösung des Alkoholauszuges wurden 200 ccm in der gleichen Weise behandelt, ergaben jedoch nur eine Ausbeute von 6,14 g heiß schwerlöslichen Die Gesamtausbeute aus einem Liter Urlösung Calciumsalzen. betrug somit 38,87 g.

Diese Calciumsalze wurden nun durch doppelte Umsetzung mit Sodalösung in die Natriumsalze übergeführt. Die Lösung derselben wurde stark eingeengt, dann mit überschüssiger konzentrierter Salzsäure versetzt und weiter abgedampft. Der Eindampfrückstand wurde in noch schwach feuchtem Zustande auf der Schüttelmaschine erschöpfend ausgeäthert. Die so erhaltenen freien Säuren waren ockergelb (17,3 g).

2 g derselben führten wir über das Natriumsalz in das Silbersalz über (4,4 g Ag-Salz), suspendierten dieses in gut ausgewaschenem und getrocknetem Zustand in Benzol und kochten mit 5,5 ccm Jodmethyl 3 Stunden unter Rückflußkühlung. Nach Abfiltrieren des Benzols wurde das Silbersalz mit etwas Methylalkohol ausgekocht. Das abdestillierte Benzol und der im gleichen Kölbchen nachher abdestillierte Methylalkohol hinterließen ein rötlichbraunes schmieriges Produkt. Durch Behandeln mit wenig Äther wurde der harzige Anteil in Lösung gebracht, während der Ester pulverig zurückblieb. Er wurde aus Methylalkohol umkristallisiert und getrocknet, 0,32 g. Der Schmelzpunkt des Esters lag bei 147—148°. Der reine Ester der Benzolpentakarbonsäure schmilzt bei 148,2°.

5,705 mg Sbst.: 10,920 mg CO₂, 2,100 mg H_2O . — 3,221 mg Sbst.: 6,170 mg CO₂, 1,250 mg H_2O .

 $C_{16}H_{16}O_{10}$ (368,20). Ber. C 52,17, H 4,37, Gef. , 52,22, 52,26; , 4,12, 4,34.

Berechnet man die Ausbeute an Pentakarbonsäure für die gesamte Urlösung, so ergeben sich 9,35 g Benzolpentakarbonsäure.

Die Berechnung der Ausbeute für das angewandte Lignin ergibt sich aus folgendem: Das lufttrockene Kiefernsägemehl enthält gegen 28 % Lignin 1, auf 4 kg lufttrockenes Kiefernsägemehl kommen also etwa 1120 g. Die Druckoxydation des Kiefernsägemehls ergab somit eine Ausbeute von 0,83 % Benzolpentakarbonsäure bezogen auf das im Holz enthaltene Lignin.

Bei der in vorangehender Arbeit ausgeführten Druckoxydation von Lignin, welches mittels konzentrierter Salzsäure nach Willstätter und Zechmeister gewonnen war, wurde eine Ausbeute von 1,65 % Benzolpentakarbonsäure erzielt. Wenn diese beiden Werte auch erheblich voneinander abweichen, so ist doch festgestellt, daß auch aus dem Lignin, so wie es im Holz vorliegt, Benzolpentakarbonsäure erhalten wird, und man daher annehmen kann, daß daneben auch die übrigen Benzolkarbonsäuren gebildet werden, wie wir sie beim Willstätter-Lignin fanden, daß also die Salzsäurebehandlung bei der Isolierung des Lignins wesentliche Veränderungen in dieser Hinsicht nicht bedingt. Daß die Menge an Benzolpentakarbonsäure beim Lignin nach Willstätter doppelt so groß gefunden wurde als beim unveränderten Holzlignin, kann verschiedene Ursachen haben. Einmal war vielleicht die Druckoxydation beim Holz im Verhältnis weiter fortgeschritten und infolgedessen ein Teil der Pentakarbonsäure bereits weiter abgebaut worden. Dabei wäre zu berücksichtigen, daß die gleichzeitige Oxydation der Cellulose infolge Übertragung von Sauerstoff möglicherweise einen beschleunigten Abbau des Lignins verursacht. Ferner ist aber auch die Methode der Isolierung der Benzolpentakarbonsäure nicht genau, so daß auch hierdurch ein gewisser Unterschied in den Mengen bedingt sein kann. Jedenfalls kann man das erhaltene Ergebnis als Beweis dafür betrachten, daß die Benzolpentakarbonsäure durch oxydativen Abbau von aromatischen Komplexen entstanden ist, die dem Lignin eigentümlich sind, und daß nicht etwa solche aromatische Gebilde sich erst bei der Isolierung des Lignins aus dem Holz durch Behandlung mit hochkonzentrierter Salzsäure gebildet haben.

Mülheim-Ruhr, März 1922.

¹⁾ Abh. Kohle 5, 107 (1920).

3. Über die Autoxydation des Lignins, der natürlichen Humusstoffe und der Kohlen und ihre Beeinflussung durch Alkali.

Von

Hans Schrader.

Brennstoff-Chamis 8, 161, 181 (1922).

I. Über die Autoxydation des Lignins.

Die von Franz Fischer und mir aufgestellte Theorie über die Entstehung der Kohlen faßt den Humusanteil der letzteren als Umwandlungsprodukt des Lignins auf. Als unmittelbaren Beweis für unsere Ansicht haben wir seinerzeit Versuche angeführt, die den Übergang des Lignins in Huminsäuren zeigen. So geht bei der Druckoxydation bei 200° in Gegenwart von Sodalösung das Lignin allmählich vollständig unter Bildung von Huminsäuren in Lösung¹), und das gleiche geschieht sehr rasch, wenn man Lignin mit Ätzalkalilösungen bei Abwesenheit von Sauerstoff auf etwa 200° erhitzt²).

Mit welchen einfachsten Mitteln läßt sich nun der Übergang des Lignins in Huminsäuren im Laboratorium bewirken? Das war eine Frage, deren Beantwortung von besonderem Interesse war für die weitere Beleuchtung und Ergänzung unserer bisherigen Versuche auf diesem Gebiet. Läßt sich die Huminsäurebildung bei viel niederer Temperatur, vielleicht überhaupt ohne besondere Wärmezufuhr erzielen? Letzteres ist in der Tat der Fall. Die Beobachtung, die den Weg zu den experimentellen Bedingungen zeigte, war folgende.

Die Lösungen der Huminsäuren, die durch Erhitzen von Lignin mit Ätzalkali erhalten werden, erwiesen sich als sehr leicht autoxydabel. So war bei der Behandlung derselben mit Luft unter

¹⁾ Abh. Kohle 5, 221 (1920).

³) Abh. Kohle 5, 882 (1920).

30 Atm. Druck bei 100° nach kurzer Zeit aller Sauerstoff aus der Luft verschwunden; bei höherer Temperatur steigerte sich naturgemäß noch die Geschwindigkeit der Sauerstoffaufnahme. Sicherlich verlief auch bei gewöhnlicher Temperatur die Autoxydation solcher Lösungen noch recht geschwind. Somit war Grund zu der Annahme gegeben, daß möglicherweise auch das Lignin nach dem Befeuchten mit Alkali merklich autoxydabel sei. Wenn auch vielleicht der erste Angriff des Alkalis nur langsam vor sich ging, so mußte doch, falls z. B. der bei der Autoxydation der gelösten Anteile auftretende aktive Sauerstoff eine günstige Wirkung auf den Vorgang hatte, die Reaktion bald eine beträchtliche Geschwindigkeit gewinnen. Wie die folgenden Versuche zeigen, haben sich diese Erwartungen jedenfalls insofern erfüllt, als das Lignin in Gegenwart von Alkali lebhaft Sauerstoff aufnimmt und dabei in Huminsäuren übergeht. Mit diesem Vorgang werden wir uns zunächst näher beschäftigen.

Einwirkung von Natronlauge auf Lignin in Gegenwart von Sauerstoff.

Als Lignin 1) mit Natronlauge befeuchtet in einer Flasche mit dicht schließendem Stopfen einige Stunden gestanden hatte, war beim Öffnen starkes Ansaugen der Luft zu bemerken; es war also Sauerstoff vom Lignin aufgenommen worden. Die Natronlauge hatte sich braun gefärbt und schied beim Ansäuern einen Niederschlag von braunen Huminsäuren aus.

Es wurde daraufhin zunächst untersucht, ob ein wesentlicher Unterschied aufzufinden war bei der Einwirkung von Natronlauge in Gegenwart oder in Abwesenheit von Sauerstoff, insbesondere ob der Sauerstoff einen Einfluß auf die Bildung der Huminsäuren aus dem Lignin ausübt.

Eine Flasche von 1250 ccm Inhalt wurde mit 30 g Lignin (darin 23,7 g Reinlignin) beschickt und mit Sauerstoff aus der Bombe gefüllt. Darauf wurden 120 ccm 5 n. Natronlauge dazugegeben und die Flasche mittels paraffinierten Korkstopfens verschlossen. Nach 46 stündigem Stehen wurde geöffnet. Dabei wurde die Luft stark angesogen. Das Lignin nahm man mit 450 ccm

¹⁾ Das in dieser Arbeit verwandte Lignin stammte von der Firma Th. Goldschmidt A.-G., Essen. Über die n\u00e4hers Beschaffenheit desselben vargl. Abh. Kohle 5, 340 (1920).

Wasser auf und saugte ab. Nach dem Ansäuern mit Salzsäure erwärmte man das Filtrat auf dem Wasserbade, so daß sich die Huminsäuren gut absaugen ließen. Sie wurden mit Wasser gewaschen und bei 105° im CO_2 -Strom getrocknet: 2,23 g = 9,4% des angewandten Reinlignins.

Die salzsaure Lösung wurde zur Trockene gedampft und der Rückstand erschöpfend mit Äther ausgezogen. Der Äther hinterließ 0,45 g kristallinische Substanz. Auf die Untersuchung eines solchen in größerer Menge erhaltenen Säuregemisches kommen wir weiter unten zu sprechen.

Einwirkung von Natronlauge auf Lignin bei Abwesenheit von Sauerstoff.

In einer mit sauerstoffreiem Stickstoff gefüllten Flasche wurde die gleiche Menge Lignin wie beim vorigen Versuch mit ebenfalls der gleichen Menge Natronlauge während der gleichen Zeit stehen gelassen. Darauf wurde mit Wasser aufgenommen und die Aufschwemmung abgesaugt. Das Filtrat schäumte stark, was bei dem Versuch mit Sauerstoff nicht der Fall war. Huminsäuren wurden mit Salzsäure ausgeschieden und nach dem Erhitzen auf dem Wasserbade abgesaugt, gewaschen und bei 1050 im CO₈-Strom getrocknet; ihre Menge betrug 0,62 g = 2,6 % des angewandten Reinlignins gegen 9,4 0/0 bei dem Versuch mit Sauerstoff; diesmal also bedeutend weniger. Diese Huminsäuren waren heller als die in Gegenwart von Sauerstoff gewonnenen, welche tiefbraune Farbe zeigten. Die salzsaure Lösung wurde eingedampft und mit Äther erschöpfend ausgezogen. Der Ätherauszug war ein gelbbraunes Öl ohne kristallinische Ausscheidung, das stechend nach niederen Fettsäuren roch: 0,38 g. Die Menge der ätherlöslichen nichtflüchtigen Säuren war also ebenfalls kleiner als im vorigen Versuch.

Für die viel geringere Ausbeute an Huminsäuren bei diesem Versuch waren zwei Erklärungen möglich. Entweder ging die Humussäurebildung im Stickstoff nur viel langsamer vor sich, oder sie fand in Abwesenheit von Sauerstoff überhaupt nicht statt, und die vom Alkali gelösten Anteile waren bereits früher, im Laufe der Aufbewahrung oxydierte Anteile des Lignins, die nur bei der Behandlung mit Alkali in Lösung gingen. Falls der letztere Fall zutreffend war, dann dürfte die Menge der Huminsäuren bei der

längeren Behandlung von Lignin mit Natronlauge bei Abwesenheit von Sauerstoff nicht zunehmen. Diese Prüfung wurde unter Verwendung einer größeren Menge Lignin angestellt. 210 g Lignin. mit 840 ccm 5 n. Alkali befeuchtet, blieben in einer mit Stickstoff gefüllten, mit Gummistopfen gut verschlossenen Flasche 3 Monate stehen. An Huminsäuren waren gebildet worden 3,84 g = 2,3 % des angewandten Reinlignins, an ätherlöslichen Säuren, die zum Teil aus Essigsäure bezw. Ameisensäure bestanden, 3,78 g, also ebenfalls 2,3%. Wie ein Vergleich mit dem kurzfristigen Versuch im Stickstoff zeigt, war die Menge der Huminsäuren in diesem letzteren Versuch trotz der längeren Dauer noch etwas geringer als in jenem. Ziehen wir außerdem in Betracht. daß die Huminsäurebildung in Gegenwart von Sauerstoff nach kurzer Zeit 9,40/0 erreicht und bei längerer Dauer weiter steigt - ein nachstehend beschriebener, 8 Monate fortgesetzter Versuch ergab 27.6% - so kommen wir zu dem Ergebnis: Die Bildung der Huminsäuren aus dem Lignin unter der Einwirkung von Alkali findet bei gewöhnlicher Temperatur nur unter gleichzeitiger Mitwirkung des Sauerstoffs statt.

Wir werden uns sogleich mit diesem Ergebnis weiter beschäftigen, wollen uns aber zuvor durch einen Versuch in größerem Maßstabe über die Autoxydation des Lignins etwas eingehender bezüglich der dabei entstehenden Stoffe unterrichten.

Autoxydation des Lignins in größerem Maßstabe.

Die Autoxydation des Lignins bei gewöhnlicher Temperatur führt, wie wir oben gesehen haben, zu einem Abbau desselben, wobei als Spaltstücke einerseits hochmolekulare Stoffe, nämlich Huminsäuren, anderseits Säuren mit kleinerem Molekulargewicht entstehen. Da nun die Autoxydation jedenfalls ein sehr mildes Oxydationsverfahren darstellt, ist die nähere Kenntnis ihres Verlaufs, abgesehen von der Frage der Huminsäurebildung, zugleich auch für die Aufklärung der Konstitution des Lignins von Bedeutung. Es wurde ein Versuch mit einer größeren Menge Lignin, über einen längeren Zeitraum sich erstreckend, angesetzt.

450 g Lignin, enthaltend 375 g Reinlignin, wurden mit 1380 ccm etwa 9 n. Natronlauge in einer Reibschale angefeuchtet und die Masse in dünner Schicht auf drei übereinanderliegende, durch Glasstäbe getrennte Eisendrahtnetze ausgebreitet, die sich auf der Siebplatte einer Steinzeugnutsche von 34 cm Durchmesser befanden. Zum Abschluß gegen die Luft wurde die Nutsche mit einer Glasplatte bedeckt. Durch das an der unteren Kammer befindliche Saugloch wurde in langsamem Strom tagsüber Luft eingeleitet, die zuvor durch Kalilauge von ihrem Kohlendioxydgehalt befreit war. In der unteren Kammer der Nutsche befand sich Wasser, so daß die langsam darüberstreichende Luft sich damit sättigen konnte, ehe sie die Ligninschichten passierte. Der Versuch wurde 8 Monate im Gang gehalten. Während dieser Zeit wurde das Lignin ein paar mal mit einem Spatel gewendet, um frische Teile der Beschickung mit der Luft in Berührung zu bringen. Auch wurde noch etwas verdünnte Natronlauge zur Befeuchtung hinzugegeben.

Das Reaktionsprodukt zeigte bereits äußerlich die Merkmale der Veränderung. Das anhängende Alkali war tiefbraun gefärbt, und das Lignin, das ursprünglich aus kleinen, aber festen Stücken bestand, war nunmehr in eine weiche, moderähnliche Masse übergegangen. Während das angewandte Lignin unter dem Mikroskop im allgemeinen nur hin und wieder an dünnen Bruchrändern mit gelber oder brauner Farbe durchscheinend war, bestand das feste Reaktionsprodukt zum größten Teil aus dünnen, gelb oder braun durchscheinenden, Faserstruktur zeigenden Blättchen. Offenbar war das Lignin gequollen und in einzelne Schichten zerteilt worden.

Zur Aufarbeitung nahmen wir das Produkt mit viel Wasser auf und saugten die Hauptmenge der Flüssigkeit ab. Der Rückstand wurde mit Wasser ausgekocht und die Suspension durch Absaugen von den festen Teilen befreit. Um die Menge der letzteren genau festzustellen, wurde ein durch Wägung bestimmter Teil des Nutschenrückstandes mit viel Wasser erschöpfend ausgekocht. Die so ermittelte Menge an fester Substanz betrug insgesamt 221,9 g. Da darin 13,26 % Asche enthalten waren, blieben von 375 g Reinlignin 192,5 g reine organische Substanz gleich 51,3% des Reinlignins übrig, d. h. es war durch die Einwirkung des Sauerstoffs und der Natronlauge rund die Hälfte des Lignins in Lösung gebracht worden.

Die braune alkalische Lösung, aus der mit Äther so gut wie nichts extrahiert werden konnte, wurde mit Salzsäure bis zur kongosauren Reaktion versetzt. Dabei entwich viel Kohlendioxyd, das größtenteils durch Oxydation des Lignins entstanden sein mußte. Die salzsaure Lösung wurde zum Kochen erhitzt, so daß sich die Huminsäuren beim Stehen gut absetzten. Die klare Lösung wurde

abgehebert und das übrige zentrifugiert. Die Huminsäuren wurden auf der Zentrifuge erschöpfend gewaschen und dann in möglichst wenig Ammoniak gelöst. Dabei blieben reichliche Mengen Aluminiumhydroxyd zurück, das wohl im wesentlichen aus der angewandten Natronlauge stammte. Die Menge der wieder ausgefällten und ausgewaschenen Huminsäuren betrug nach dem Trocknen bei 105° 84,5 g. Aus dem mit Wasser ausgekochten festen Ligninrückstand ließen sich durch Kochen mit verdünnter Natronlauge noch 19,0 g Huminsäuren ausziehen, die sich von den erst erhaltenen dadurch unterschieden, daß sie sich nach dem Trocknen bei 105° nicht mehr vollständig in Natronlauge lösten.

Im ganzen waren also 103,5 g Huminsäuren entstanden, d. h. 28% des angewandten Reinlignins. Die Huminsäuren waren nahezu aschefrei.

Die salzsaure Lösung, aus der die Huminsäuren ausgeschieden waren, wurde nun auf weitere darin enthaltene organische Säuren untersucht. Äther extrahierte daraus eine geringere Menge eines Säuregemisches, das stechend nach niederen Fettsäuren (Essigsäure und Ameisensäure) roch. Aus der konzentrierten Ätherlösung dieser Säuren schied sich eine braune pulverige Substanz aus (0,26 g), die unter 20 mm Druck bei 200—230° ein reichliches, schwach gelbliches Sublimat lieferte. Der Schmelzpunkt dieser Säure lag über 285°. In kaltem Wasser war dieselbe schwer löslich. Durch Umlösen daraus wurde sie in kleinen Kristallen erhalten. Das nochmals sublimierte Produkt ergab bei der Titration einen nahezu auf Benzoldikarbonsäure stimmenden Wert.

Titration I. 10,915 mg Subst.: 7,10 ccm $^{n}/_{45}$ NaOH, 0,95 ccm $^{n}/_{45}$ HCl; also verbraucht 6,15 ccm $^{n}/_{45}$ HCl. — II. 11,075 mg Sbst.: 6,97 ccm $^{n}/_{45}$ NaOH, 0,82 ccm $^{n}/_{45}$ HCl; also verbraucht 6,15 ccm $^{n}/_{45}$ HCl. Äqu.-Gew. für Benzoldikarbonsäure: Ber. 83,04, gef. I. 79,89, II. 81,09.

Da die Substanz ein leichtlösliches Bariumsalz bildete, ist anzunehmen, daß Isophthalsäure vorlag, die auch bei der Druckoxydation des Lignins erhalten wurde¹). Für die Vornahme weiterer Identifizierungsversuche reichte die Substanzmenge nicht mehr aus.

Die salzsaure Lösung der Säuren wurde zur Trockene gedampft und der Rückstand zunächst wiederholt mit Äther, dann

¹⁾ Brennstoff-Chemie B, 67 (1922).

mit Alkohol ausgezogen. Aus der eingeengten braungelben, ätherischen Lösung schieden sich beim Stehen im Eisschrank 1,62 g einer kristallinischen Substanz aus, die zunächst bei 170° sublimiert wurde und dann bei der wiederholten Sublimation bei 100—120° die charakteristischen Nadeln des Bernsteinsäureanhydrids (Schmelzpunkt 119°—119,5°) lieferte.

Nach stärkerem Einengen der ätherischen Lösung schieden sich während mehrtägigen Stehens im Eisschrank noch 0,47 g Substanz aus, die im wesentlichen Oxalsäure war.

Im tbrigen wurden die ätherlöslichen Säuren vereinigt und mit Wasser aufgenommen. Ihre Menge betrug 8,3 g. Um zu prüfen, ob in denselben vielleicht Mellithsäure vorhanden sei, wurde die wässerige Lösung stark eingeengt und dann mit Ammoniak gesättigt. Die sich ausscheidenden Kristalle wurden abgesaugt und nach dem Trocknen in der üblichen Weise auf Mellithsäure geprüft (Euchronreaktion). Die Reaktion fiel jedoch vollständig negativ aus; offenbar bestanden die Kristalle lediglich aus Ammoniumoxalat.

Ein Teil der Lösung der Ammoniumsalze wurde mit überschüssigem Calciumhydroxyd versetzt. Die durch Eindampfen der Suspension auf dem Wasserbade dargestellten Calciumsalze waren z. T. in Wasser löslich. Ihre kalt gesättigte Lösung ließ beim Erhitzen zum Kochen einen Niederschlag von schwerlöslichen Calciumsalzen fallen, der sich in der Kälte wieder auflöste.

Obwohl die Säuren selber noch nicht untersucht wurden, scheinen sie doch durch die auffallende Eigenschaft ihrer Calciumsalze, beim Erwärmen der wässerigen Lösung sich auszuscheiden, genügend gekennzeichnet und sind aller Wahrscheinlichkeit nach identisch mit jenen Säuren, die wir bei der Druckoxydation des Lignins ebenfalls mit Hilfe der beim Erwärmen aus wässeriger Lösung ausfallenden Calciumsalze isolierten. Diese Gruppe von Säuren machte einen beträchtlichen Teil der überhaupt bei der Druckoxydation aus dem Lignin gebildeten Säuren aus; wir identifizierten davon bisher Benzolpentakarbonsäure und Pyromellithsäure¹).

¹⁾ Vgl. Frans Fischer u. Hans Schrader, Brennstoff-Chemie 8, 67 (1932); an der Arbeit über die Druckoxydstion des Lignins ist Herr Dr. Friedrich mitheteiligt. Siehe ferner Franz Fischer, Hans Schrader und Wilhelm Treibs, Abh. Kohle 5, 228 (1930).

Ges. Abhandl. z. Kenntnis der Kohle. 6.

Im folgenden sind die bei der Autoxydation des Lignins erhaltenen Produkte übersichtlich zusammengestellt.

Angew.: 375 g Reinlignin

Erhalt.: 192,5 g ungelöste organische Substanz,

182,5 g gelöste organische Substanz.

Letztere setzt sich zusammen aus:

103,5 g Huminsäuren,

10,3 g ätherlöslichen, nicht flüchtigen Säuren,

davon bisher ermittelt:

1,62 g Bernsteinsäure,

0,47 g Oxalsaure,

0,26 g Isophthalsäure (?),

nicht bestimmte Mengen von höheren Benzolkarbonsäuren (Pyromellithsäure oder Ben-

zolpentakarbonsäure),

6,1 g alkohollösliche, nicht flüchtige Säuren.

Der noch fehlende Rest von 62,3 g dürfte im wesentlichen aus Essigsäure, Ameisensäure, Kohlendioxyd und Wasser bestehen.

II. Über die Autoxydation des Lignins und die Bildung der Huminsäuren bei der natürlichen Vermoderung.

Es ist naturgemäß verlockend, die Betrachtung des Verlaufs der Autoxydation des Lignins in Gegenwart von Alkali unter dem Gesichtspunkte des Vergleichs mit den natürlichen Vermoderungsvorgängen zu betrachten. Selbstverständlich bin ich mir dabei bewußt, daß ein bedeutender Unterschied zwischen den Bedingungen des Laboratoriumsversuchs und des Bodens besteht. Immerhin ist derselbe doch nicht so groß, als es zunächst den Anschein hat. Die Temperatur ist in beiden Fällen im Durchschnitt etwa die gleiche; sie kann unter natürlichen Bedingungen im Sommer sehr viel höher sein. Die Konzentration des Alkalis braucht im Laboratoriumsversuch keineswegs so hoch zu sein, als sie tatsächlich gewählt wurde. Wie aus folgendem zu schließen, wird auch die

Vermoderung häufig zugegen sind. Der Hauptunterschied hil in der Gegenwart der Kleinlebewesen bei der Entstehung ruminsäuren, und hier ist zu sagen, daß wir über Bakterien, so groß sie unzweifelhaft für die alose ist, bezüglich der Huminsäurebildung aus

dem Lignin noch sehr wenig wissen. Aber wir können unter Berücksichtigung der im folgenden angeführten Tatsachen voraussetzen, daß an sich für das nach der Aufzehrung der Cellulose in feinster Verteilung daliegende feuchte Lignin insbesondere bei Gegenwart alkalischer Reaktion bereits die Einwirkung des Luftsauerstoffs genügt, um die Überführung desselben in Humussäuren zu bewirken.

Gehen wir kurz auf die bei der Autoxydation des Lignins erhaltenen Stoffe ein. Es ist bemerkenswert, daß die Menge der Humussäuren nur 57% der in Lösung gegangenen Substanz beträgt, und daß die wasserlöslichen Säuren einen verhältnismäßig großen Bruchteil davon ausmachen. Die unter den letzteren aufgefundene Bernsteinsäure und Oxalsäure sind schon früher als Absorptionsprodukte der natürlichen Humussäuren ermittelt worden¹), doch war ihre Herkunft nicht bekannt. Wir können nunmehr annehmen, daß dieselben als Autoxydationsprodukte bei der natürlichen Vermoderung des Lignins gebildet werden. Selbstverständlich ist außerdem auch ihre Entstehung aus andern Stoffen, wie Cellulose und Zucker, in Betracht zu ziehen.

Unter den bei der Autoxydation des Lignins entstehenden wasserlöslichen Säuren befinden sich ferner anscheinend Benzolkarbonsäuren. Ihre Entstehung kann nicht wundernehmen, nachdem der Abbau des Lignins durch Druckoxydation eine reichliche Menge dieser Säuren ergeben hat²).

Der Verlauf der Autoxydation des Lignins bietet einen Anhalt für die Ermittlung der Tatsachen, auf denen die rein chemische, für den Pflanzenwuchs günstige Wirksamkeit der Ligninstoffe, des daran reichen tierischen Düngers und ferner des Humus im Boden beruht. Folgende Punkte dürften vor allem dabei von Bedeutung sein.

- 1. Bei der durch Alkali (Ammoniak, Kalk) beschleunigten Autoxydation dieser Stoffe (wie auch durch Zersetzung von Karbonaten, vgl. Nr. 2) wird Kohlensäure gebildet, welche für die Assimilation von Bedeutung ist.
 - 2. Gleichzeitig entstehen niedere Säuren, welche das Ammoniak zu binden, die Gesteine aufzuschließen und lösliche Salze zu bilden vermögen; außerdem entstehen solche Säuren natürlich auch bei der Vergärung der Cellulose⁸).

¹⁾ Vgl. Odén, Die Huminsäuren, S. 64.

³⁾ Brennstoff-Chemie 8, 67 (1922).

b) Vgl. Brennstoff-Chemie 8, 69 (1922).

 Infolge ihrer kolloiden Beschaffenheit sind die Humusstoffe in der Lage, außer dem Wasser auch die entstehenden Säuren und Salze aufzuspeichern und nach und nach an die Pflanzen abzugeben.

An dieser Stelle sei darauf hingewiesen, daß die Beschleunigung der Autoxydation von Huminstoffen durch Alkali sicherlich von schwerwiegender Bedeutung ist für die Verschlechterung von Ackerböden bei alkalischer Reaktion. Über die Wirkung von Alkali auf den Boden schreibt z. B. Ehrenberg¹): "So lernen wir zwei wichtige Wirkungen des Chilesalpeters bezw. der durch ihn bedingten alkalischen Reaktion der Bodenlösung kennen. Einmal, und zunächst bemerkbar, die Beeinträchtigung und unter Umständen Vernichtung des Krümelzustandes, verbunden mit Krustenbildung, und zweitens die Auswaschung der Bodenkolloide."

Diese Auswaschung der Bodenkolloide ist meiner Meinung nach keineswegs nur auf die kolloidchemische Wirkung des Alkalis zurückzuführen, sondern ich möchte aus den vorstehend beschriebenen Versuchen schließen, daß die stark beschleunigte Überführung bezw. das Verschwinden der unlöslichen Humusstoffe infolge der durch das Alkali erhöhten Oxydation in solche, die leicht in den Solzustand überzugehen vermögen, einen sehr bedeutenden Anteil an der Verschlechterung alkalischer Böden haben wird. Wie deutlich der Einfluß von Soda ist, geht z. B. aus einer Arbeit von Hilgard²) hervor. Derselbe schreibt (S. 3628): "Denn das kohlensaure Natron zerfrißt nicht nur direkt die Pflanze an der Wurzelkrone...." und "Überdies löst das Natriumkarbonat auch die Humussubstanz auf."

Unsere Theorie über die Entstehung der Kohlen haben Franz Fischer und ich auf die Behauptung gegründet, daß die Huminsäuren in der Natur aus dem Lignin entstehen. Diese Behauptung haben wir durch eine Beihe von Versuchen bewiesen. Über die Art und Weise, wie die Entstehung der Huminsäuren aus dem Lignin bei der Vermoderung erfolgt, war jedoch bisher nichts Näheres bekannt. Durch die vorstehend beschriebenen Versuche scheint mir nunmehr die Erklärung dieses Vorgangs seinem Wesen nach gegeben.

¹) Die Bodenkolloide, S. Aufl., S. 684; siehe auch die folgenden Seiten, ferner S. 559 u.f.

³⁾ B. 25, 8624 (1892).

Die außerordentliche Bedeutung der Autoxydation für die Bildung und Art der Huminsäuren ist leicht zu erweisen. Wie wir gesehen haben, geht Lignin unter der Einwirkung von Alkali in Abwesenheit von Sauerstoff bei gewöhnlicher Temperatur nicht in Huminsäuren über. Dagegen läßt sich dieser Übergang erzwingen, wenn man es mit Alkalilösung auf etwa 200° erhitzt. Die Menge der so erhaltenen "primären" Huminsäuren ist etwa gleich der des angewandten Lignins, und diese Huminsäuren zeigen ein außerordentliches Autoxydationsvermögen. Ihr Kohlenstoffgehalt ist sehr hoch, nämlich $69.6\,^{\circ}/_{\circ}$, der Wasserstoff beträgt $5.0\,^{\circ}/_{\circ}$, während das Lignin $C = 62.7\,^{\circ}/_{\circ}$, $H = 5.2\,^{\circ}/_{\circ}$ aufwies 1). Vergleicht man damit die in der Natur vorkommenden Huminsäuren, so findet man bei diesen beträchtlich geringere Werte, nämlich

für C 57—64
$$^{\circ}/_{\circ}$$
,
" H 4,3—5,4 $^{\circ}/_{\circ}$ ²).

Nun enthielten die bei der 8-monatigen Autoxydation des Lignins in Gegenwart von Alkali gebildeten Huminsäuren 64,0 % C, 4,5% H, schließen sich somit den natürlichen Huminsäuren hinsichtlich ihrer Zusammensetzung befriedigend an.

Ohne den angeführten Analysenzahlen im einzelnen bezüglich ihrer Genauigkeit großes Gewicht beizumessen aus Gründen, die sich, wenn man die übliche Isolierung und Trocknung der Huminsäuren berücksichtigt, aus der vorliegenden Arbeit von selbst ergeben⁸), läßt sich doch aus den Zahlen entnehmen, daß die Huminsäuren um so kohlenstoffärmer und um so sauerstoffreicher sind, je weiter die Autoxydation fortgeschritten ist.

Viele natürliche Huminsäuren zeigen ähnlich den durch Erhitzen mit Alkali aus Lignin entstehenden "primären" Huminsäuren die lebhaftesten Autoxydationserscheinungen, die besonders auffällig bei Gegenwart von Alkalien hervortreten.

Dies scheint mir ein Punkt, der gegenwärtig meiner Meinung nach in seiner Bedeutung keineswegs genügend beachtet wird, und an dem auch die bekannte vortreffliche Monographie von Oden

¹⁾ Abh. Kohle 5, 856 (1920).

⁵⁾ Odén, Die Huminskuren, S. 100.

³⁾ Um die Huminsäuren möglichst unversehrt zu erhalten, müßte man vor allem die Behandlung mit Alkalien und das Trocknen in indifferenter Atmosphäre vornehmen. Daraus folgt die Unzuverlässigkeit aller bisherigen Angaben über die Zusammensetzung natürlicher Huminsäuren.

sehr zu Unrecht vorübergeht¹) und zwar merkwürdigerweise trotz Anführung einer zahlreichen Literatur, aus der die allgemeine lebhafte Neigung der natürlichen Huminsäuren zur Autoxydation, insbesondere in Gegenwart von Alkalien zweifelfrei hervorgeht. Oden läßt sich zu dieser Ablehnung bestimmen durch einen Autoxydationsversuch mit Torf in Gegenwart von Natronlauge und eine Reihe anderer Versuche mit Torf, Humussäure und Humaten, die von Assarsson ausgeführt wurden²).

Ich kann hier nicht ausführlich auf die von Oden angeführten Arbeiten älterer Autoren eingehen oder, was ein leichtes wäre, eine Reihe weiterer Beweise aus denjenigen Arbeiten aufzählen, welche das Verzeichnis zu Beginn des Buches enthält, sondern muß mich damit begnügen, auf ein paar Arbeiten hinzuweisen, die, zum Teil der älteren Literatur angehörend, die Autoxydation der Humusstoffe sehr anschaulich beschreiben.

Berthelot und André⁸) untersuchten die Oxydation, welche möglichst gereinigte Huminsäuren des Bodens beim Aufbewahren erleiden. Sie fanden, daß sich dieselben, dem Lichte ausgesetzt, unter Bildung von CO₂, einer gelben Substanz und einer geringen Menge eines löslichen Produktes langsam autoxydieren.

Die Autoxydation von Huminsäuren in Gegenwart von Alkalien verläuft vielfach außerordentlich lebhaft. So berichtet Hermann⁴): Aus faulem Holz oder Torf durch Kaliumkarbonat kochend ausgezogene Huminsäuren wurden in überschüssiger Kalilauge gelöst. Die Flüssigkeit absorbierte so rasch Sauerstoff, daß sie als eudiometrisches Mittel gebraucht werden könnte.

Besonders interessant aber ist eine Arbeit von Soubeiran aus dem Jahre 1850^b). Soubeiran nennt "Dammerde" das mehr oder minder dunkelgefärbte, in Alkali noch nicht lösliche Vermoderungsprodukt des Holzes. Aus einem alten Eichenstamm entnommener Moder gab mit Ammoniak eine dunkle Lösung; nach Behandlung mit Säure zur Zersetzung der Calciumsalze wurde mit Ammoniak abermals ein dunkler Auszug erhalten. Das so aus-

¹⁾ Die Huminsäuren, S. 160 u.f.

Nachträglich finde ich, daß auch Ehrenberg (Die Bodenkolloide, 8. Aufl.,
 55, Anm. 4) diesen Standpunkt Odens ablehnend zu beurteilen scheint.

a) A. ch. (6) 25, 420 (1892).

⁴⁾ J. pr. 22, 71, 76 (1841).

⁵) Über den Humus und die Wirkung des Düngers bei der Ernährung der Pfianzen, J. pr. **50**, 291 (1850).

gezogene Vermoderungsprodukt, die eigentliche "Dammerde", gab unter Einwirkung von Luft und Alkali von neuem eine gefärbte Flüssigkeit, und dieser Prozeß konnte beliebig oft wiederholt werden. "Das Pulver des alten Holzes bestand demnach aus einem Gemenge von reinem Humus, etwas humussaurem Kalk und einer noch nicht umgewandelten Substanz, die aber bei Luftzutritt unter dem Einfluß der Alkalien in Humus überzugehen fähig ist." (S. 299—300.)

Nach den Anschauungen, wie sie von Franz Fischer und mir entwickelt worden sind, lag in der noch nicht umgewandelten Substanz im wesentlichen Lignin oder doch ein ihm noch sehr nahestehendes Vermoderungsprodukt vor, indem die Cellulose bei der Vermoderung weitgehend der Gärung anheimfiel. Das von der Cellulose befreite Lignin autoxydierte sich dann in Gegenwart von Alkali leicht zu Huminsäuren, so wie ich es ganz entsprechend für das nach Willstätter dargestellte Lignin gefunden und weiter oben beschrieben habe.

Den gleichen Versuch wie den soeben angeführten hat Soubeiran mit einer aus einem botanischen Garten stammenden "Dammerde" vorgenommen und die gleichzeitig mit der Bildung der Humussäuren erfolgende Absorption des Sauerstoffs der Luft nachgewiesen. Auch findet er, daß die Humussäurebildung in Gegenwart von Alkalikarbonaten und besonders ätzenden Alkalien schneller geht als bei Gegenwart von Ammoniak (S. 296).

Genau die gleichen Ergebnisse erhält Soubeiran bei den entsprechenden Versuchen mit Torf. Auch hier stellt er die Aufnahme von Sauerstoff fest. Als er frischen Torf, mit Ammoniak befeuchtet, in einer Glocke über Quecksilber stehen ließ, war die Absorption des Sauerstoffs, die zuerst außerordentlich schnell verlief, nach zwei Monaten fast vollständig. Die Fruchtbarmachung sauren Torfs durch Kalk, Kali und Ammoniak führt er zurück auf die beschleunigte Überführung alkaliunlöslicher Humusstoffe in alkalilösliche Huminsäuren (S. 436).

Endlich schreibt Ehrenberg über die Sauerstoffaufnahmefähigkeit von Torf¹): An der Luft nimmt Torfsubstanz, "sobald sie mit alkalisch reagierenden Flüssigkeiten zusammengebracht wird — es genügt bereits erwärmte Aufschwemmung von kohlensaurem Kalk in Wasser — Sauerstoff auf und oxydiert sich weiter."

¹⁾ Chem. Ztg. 84, 1157 (1910).

Diese Beispiele mögen genügen. Über die besondere Neigung der Huminstoffe zur Autoxydation¹) kann kein Zweifel bestehen, und wir müssen diesen Vorgängen eine wesentliche Bedeutung für die Entstehung und Wirkung der Huminsäuren in der Natur zuerkennen.

Auf Grund der vorstehenden Ausführungen möchte ich die Bedeutung der Oxydation für die Humusstoffe in folgende Sätze zusammenfassen: Humusstoffe sind hochmolekulare Verseifungsund Oxydationsprodukte des Lignins. Ob bei dieser Umwandlung auch Kondensation eintritt, ist nicht bekannt. In der Natur setzt die Autoxydation des Lignins wahrscheinlich in dem Maße ein, als die Auflösung der Cellulose der Pflanzenstoffe fortschreitet. geht viel geschwinder in Gegenwart von basischen Stoffen vor Auch für die Übergänge der verschiedenen Arten und Gruppen von Humusstoffen (alkaliunlöslichen und alkalilöslichen) ineinander sind Oxydationsvorgänge wesentlich. Die dem Lignin am nächsten stehenden Huminstoffe unterliegen weiterer Autoxydation und gehen dabei unter Abspaltung kleiner Gruppen in gegen Sauerstoff gesättigtere Huminsäuren über. Je weiter die Autoxydation fortschreitet, desto mehr nimmt naturgemäß der Sauerstoffgehalt der Huminstoffe zu und entsprechend fällt der Kohlenstoffgehalt.

Neben den Oxydationsvorgängen werden, wie es vielfach angenommen wird, Kondensationsvorgänge eine Rolle spielen. Über die Mitwirkung der Kleinlebewesen bei diesen Vorgängen der Humusbildung sind wir nicht unterrichtet. Der beschleunigende Einfluß der Basen auf die Oxydation der Huminsäuren, wie er ähnlich auch bei den mehrwertigen Phenolen zu beobachten ist, stützt übrigens die von mancher Seite vertretene Annahme, daß die Säurenatur der Huminsäuren mindestens zum Teil durch Phenolegruppen bedingt ist.

Für die weitere Erforschung der Huminsäuren wird man vorteilhaft vom Lignin ausgehen, das man in möglichst schonender Weise, vielleicht nach der Methode von Schmidt und Graumann²), aus dem Holz in Lösung gebracht hat. Auch kann das einfach durch Lauge aus Stroh erhältliche Lignin³) ein geeignetes Aus-

¹⁾ Die ersten Beobachtungen darüber gehen auf das 18. Jahrhundert surück. Vgl. A. 29, 127 (1799); s. a. Ehrenberg, Bodenkolloide, 8. Aufl., S. 55, Anm. 4.

²⁾ B. 54, 1860 (1991).

⁸⁾ Beckmann und Liesche, Z. ang. 84, 285 (1921).

gangsmaterial darstellen. Die Aufklärung seiner Konstitution wird zugleich auch den Schlüssel für die der Huminsäuren bieten und Einblick in die Natur der Kohlen geben. Die weiter unten angeführte Tatsache, daß Oxydation wie beim Lignin auch bei den Kohlen, insbesondere Steinkohlen, die Bildung von Huminsäuren bewirkt, wird vielleicht einen Anhalt geben zur Erforschung des besonderen Zustandes der Huminstoffe in jenen.

III. Vergleichende Autoxydation von Lignin, Cellulose, Holz, Braunkohle und Steinkohle in Gegenwart von Natronlauge.

Der folgende Versuch bezweckt einen Vergleich zwischen der Autoxydierbarkeit der Hauptbestandteile des Holzes, der Cellulose und dem Lignin und dem Holz selber in Gegenwart von Alkali: ferner wurden noch Braunkohle (Unionbrikett) und Steinkohle in den Versuch einbezogen. Letztere war eine wegen ihrer Neigung zur Selbstentzündlichkeit beim Lagern bekannte Kohle von der Gewerkschaft Trier, die sofort nach der Entnahme aus dem Flöz in einer Blechbüchse verlötet worden war, allerdings so über ein Jahr gestanden hatte. Von den genannten Stoffen wurden die Kohlen fein gepulvert, Cellulose in Form von Filtrierpapier, Lignin und Kiefernsägemehl ebenfalls in feiner Verteilung für die Versuche verwendet. Die Substanzen wurden mit Natronlauge befenchtet und der Einwirkung des Sauerstoffs ausgesetzt; die Aufnahme desselben wurde messend verfolgt. Die Versuche führte man in der Weise aus, daß zylindrische Schütteltrichter mit 50 ccm Inhalt mit solchen Mengen der Stoffe beschickt wurden, daß dieselben etwa annähernd 1/4 bis 1/8 des Raums einnahmen und man dann die Gefäße durch das Abflußrohr mit reinem Kohlendioxvd füllte. Während des Durchströmens des Kohlendioxyds wurde der obere Stopfen des Schüttelzylinders mit Kröningschem Glaskitt (4 Teile Wachs, 1 Teil Kolophonium) in der Wärme eingesetzt und Beim Eintauchen des der Hahn des Abflußrohrs geschlossen. letzteren in 5 n. Natronlauge, die sich in einem Meßzylinder befand, stieg diese unter Absorption der Kohlensäure in den Schütteltrichter. Die Lauge wurde so bemessen, daß bei gründlichem Durchschütteln die Substanz gut befeuchtet war. Die hierfür gebrauchte Menge ist aus der folgenden Tafel ersichtlich.

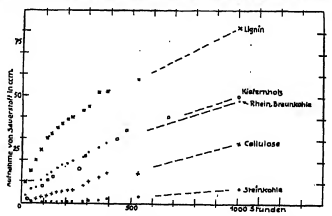
Sodann wurden die Abflußrohre der Schütteltrichter durch Kapillarschläuche mit Gasbüretten verbunden, die mit Sauerstoff

Tafel 1.

Sto	-,			angewandt g	Natronlauge com		
Cellulose .					5	20	
Lignin .		-	:	:	5	25	
Holz					2,5	20	
Braunkohle					10	25	
Steinkohle					. 15	15	

gefüllt waren. Nach dem Öffnen der Hähne der Abflußrohre füllte sich das Vakuum in den Schütteltrichtern, das infolge der Absorption der Kohlensäure durch die Natronlauge entstanden war, mit Sauerstoff und die Absorption begann. Der Verlauf derselben ist aus

Tafel 2. Verlauf der Saueretoffaufnahme, bezogen auf je i g angewandte Substanz.



vorstehendem Zahlenbild zu ersehen, in dem die Sauerstoffaufnahme, bezogen auf je 1 g der angewandten Substanz, im Verlauf von 1000 Stunden in ccm angegeben ist. Während des Versuchs wurden die Schütteltrichter mit den Substanzen ab und zu kräftig umgeschüttelt.

Aus der Darstellung geht hervor, daß Lignin die größte Neigung unter den untersuchten Substanzen zur Autoxydation zeigt, Cellulose sehr viel weniger; zwischen beiden steht das Holz. Von den beiden untersuchten Kohlen verhält sich die Braunkohle gleich dem Holz, während die Steinkohle nur eine sehr schwache Sauerstoffaufnahme zeigt. Der Verlauf der einzelnen Kurven ist

nicht ganz regelmäßig, da die Sauerstoffaufnahme natürlich wesentlich davon abhängig ist, wie weitgehend die breiige Mischung des Stoffs mit Natronlauge gesättigt ist. Bei den obigen Versuchen begnügte ich mich damit, die Schütteltrichter mit den Substanzen alle paar Tage kräftig umzuschütteln. Nun mag das Schütteln an einem Tag etwas kräftiger, an dem andern schwächer gewesen sein. Doch kann man annehmen, daß es für alle Proben im Durchschnitt gleich stark geschah, so daß die Ergebnisse jedenfalls untereinander vergleichbar sind. Wieviel häufigeres Schütteln ausmacht, zeigte ein Versuch mit Braunkohle, der sich von dem auf dem Zahlenbild eingetragenen bzgl. seiner Ausführung nur dadurch unterschied, daß die Probe jeden Tag anstatt nur alle paar Tage durchgeschüttelt wurde. Die Sauerstoffaufnahme verlief hier, auf 1 g Substanz bezogen, folgendermaßen:

Nach	113	Stunden	26	ccn
79	304	n .	38	77
77	5 44	"	51	77
77	706	23	5 9	. "
77	792	77	63	77
**	1000	77	72	77

Die Sauerstoffaufnahme war also in diesem Falle infolge des häufigen Schüttelns nahezu um die Hälfte höher, als in dem ersten Versuch. Um möglichst einwandfreie Ergebnisse zu erhalten, müßte man daher die Proben dauernd stark schütteln, so daß die alkalische Flüssigkeit ständig mit Sauerstoff gesättigt wäre. Dann wäre aber noch der Einfluß der Größe der Oberfläche (Verteilungsgrad) der verschiedenen Stoffe genau zu ermitteln.

Wie die Richtungen der einzelnen Kurven in der graphischen Darstellung zeigen, hatte sich die Sauerstoffaufnahme nach 1000 Stunden noch nicht merklich verlangsamt, wenn man für den Vergleich die Geschwindigkeit heranzieht, die sich nach der rascheren Aufnahme der ersten 100—200 Stunden einstellt. Wie wir weiter unten sehen werden, beträgt die Gesamtaufnahmefähigkeit z. B. der Braunkohle mehr als das Doppelte der unter den beschriebenen Versuchsbedingungen nach 1000 Stunden aufgenommenen Menge Sauerstoff. Die der Autoxydation unterworfenen alkalibefeuchteten Stoffe waren durch die Aufnahme des Sauerstoffs zum Teil tiefgreifend verändert, ähnlich wie wir es bereits beim Lignin ausführlicher beschrieben haben. In den Fällen, in denen bei der Autoxydation zum Teil Lignin in Lösung gegangen war, nämlich

beim Lignin selbst und beim Holz, war die Farbe der Lösungen braun, während die Lösung der Cellulose hell war. Braune Farbe zeigte natürlich auch die Lösung der Huminsäuren der Braunkohle. Außer den Huminsäuren waren ferner wasserlösliche, durch Äther extrahierbare Säuren entstanden.

Die folgende Tafel 3 gibt in Spalte 3—5 die Mengen der Stoffe, die bei der Aufarbeitung der alkalischen Lösungen isoliert wurden, und ferner die festen Rückstände, die bei der Autoxydation unter der Einwirkung des Alkalis nicht in Lösung gegangen waren. Die beim Ansäuern ausgefallenen huminartigen Stoffe sind verhältnismäßig beträchtlich beim Lignin, bei der Braunkohle ist deren Menge nur halb so groß, bei den übrigen Stoffen noch geringer. An ätherlöslichen Säuren wurde bei allen nur wenig erhalten. Beim Holz hat anscheinend die Cellulose, sei es in chemischer Bindung, sei es nur mechanisch, als Schutzdecke für das Lignin gewirkt und so die Aufnahme von Sauerstoff und die Huminsäurebildung verzögert.

Weitere interessante Ausblicke auf die natürlichen Vermoderungsvorgänge ergaben sich, als wir die Veränderung des Methoxylgehaltes der einzelnen Stoffe bei der Autoxydation untersuchten (Tafel 3, Spalte 6—8). Bei der Aufstellung unserer Lignintheorie haben Franz Fischer und ich es als auffallend empfunden, daß die natürlichen Huminsäuren, die nach unserer Ansicht aus dem Lignin stammten, einen so geringen Methoxylgehalt besaßen, während doch die Huminsäuren, die man durch Erhitzen von Lignin mit Alkali bei 200° unter Druck — also durch eine im Vergleich mit den Mitteln der Natur jedenfalls gewaltsam anmutende Behandlung — erhält, nahezu den gleichen Methoxylgehalt zeigen wie das angewandte Lignin.

Nun ergab es sich, daß die Autoxydation des Lignins bei gewöhnlicher Temperatur nicht nur eine bedeutend geringere Ausbeute an Huminsäuren ergibt, indem zugleich eine beträchtliche Menge niederer Säuren, Wasser und Kohlendioxyd entsteht, sondern daß auch die durch Autoxydation gebildeten Huminsäuren nur nahezu halb soviel Methoxyl enthalten, als die in oben beschriebener Weise dargestellten.

So enthielt das angewandte Lignin 13,6 % OCH, während die daraus entstandenen löslichen Huminsäuren nur noch 7,6 % bezw. 7,9 % bei dem früher beschriebenen 8 Monate dauernden Versuch enthielten. Aber auch der Methoxylgehalt des unlöslichen Rück-

Tafel 8.

Autoxydation von Cellulose, Lignin, Holz und Kohle in Gegenwart von Natronlauge.

Dauer der Versuche 41 Tage. Die Zahlen gelten für 1 g Substans.

	Anf-	Aufarbeitu	ing der s Substanz	utoxyd.	Methoxylgehalt (% OCHs)			
Stoff	von Sauer- stoff com	beim An- säuern ausgefallen g	in Äther löslich g	Rück- stand	des ur- sprünglich ange- wandten Stoffes	des beim Ansäuern aus- gefallenen Stoffes	des Rück- standes	
Cellulose (Filtrierpapier)	28	. 0,06	0,01	0,75	0	_	_	
Lignin (Willstätter)	82	0,21	0,04	0,59	13,6	7,6 ¹)	10,7 1)	
Kiefernsägemehl .	50	0,04	0,04	0,64	5,8	9,0	5,8	
Braunkohle	48	0,10	0,04	0,17	2,7	2,0	4,0	
Steinkohle	6,7	0,01	0,01	0,99	0	-	h —	

¹⁾ Bei dem im Abschnitt I beschriebenen, 8 Monste fortgesetzten Autoxydationsversuch betrug der Methoxylgehalt der Huminsäuren 7,9%, der des Rückstandes 9,8%.

standes, der eine dunkelbraune, leicht zerreibliche Substanz darstellte, war auf 10,7% bezw. 9,8% vo zurückgegangen. Auch die aus Lignin durch Alkali in Abwesenheit von Sauerstoff ausgezogenen Huminsäuren enthielten nur 7,9% OCH₈. Man kann wohl annehmen, daß der Methoxylgehalt des Ligninkomplexes, ebenso wie er sich bei dem autoxydativen Übergang von Lignin in Huminsäuren verringerte, unter dem Einfluß der in der Natur wirkenden Kräfte, darunter auch der Tätigkeit der Kleinlebewesen, sich leicht weiter vermindern und immer mehr den Zahlen nähern wird, welche die natürlichen Vermoderungsprodukte zeigen. Beim Holz enthielten die in Alkali löslich gewordenen und durch Säuren fällbaren Stoffe 9% OCH₈, das ursprüngliche Holz dagegen nur 5,8%. Daraus geht hervor, daß es hier im wesentlichen Bestandteile des Lignins waren, die bei der Autoxydation in alkalilöslichen, wasserunlöslichen Zustand übergeführt wurden.

IV. Über die Autoxydation der Kohlen.

So gering die Zahl der Arbeiten ist, die sich in der letzten Zeit mit der Autoxydation der frischen oder in den ersten Graden der Vermoderung befindlichen Pflanzenteile beschäftigt haben, so reichhaltig ist die Literatur, die sich auf die Autoxydation der Kohlen bezieht. Die Ursache dafür liegt natürlich in der Bedeutung,

welche das Problem der Selbstentzündlichkeit der Kohlen vom praktischen Standpunkt aus besitzt. Deutsche, englische und französische Forscher haben eingehend auf diesem Gebiet gearbeitet¹); jedoch ist es bisher noch nicht gelungen, eine befriedigende Aufklärung über die Stoffe, welche die Selbstentzündlichkeit verursachen, zu erreichen und einfache, bequem anwendbare Mittel anzugeben, welche die Selbstentzündung der Kohlen verhüten oder doch wesentlich erschweren.

Der nachstehende Teil dieser Untersuchung, der sich mit der Autoxydation der Kohlen beschäftigt, verdankt seine Entstehung einem doppelten Anlaß. Einmal ergab sich im engen Anschluß an die vorstehenden Versuche über die Autoxydation des Lignins und der Huminsäuren die Frage: Wie steht es mit der Autoxydation der fossilen Humusstoffe der Kohlen in Gegenwart von Alkali? Gleichen dieselben in der Lebhaftigkeit ihrer Wirkung dem Lignin und den jungen Vermoderungsprodukten? Als dann der bereits angeführte Versuch (Tafel 2 und 3) eine bezüglich der Größe der Sauerstoffaufnahme überraschende bejahende Antwort lieferte, machte sich natürlich sogleich das Bestreben geltend, die Ergebnisse für die Frage der Selbstentzündlichkeit der Kohlen nutzbar zu machen und weitere Versuche im Interesse dieser Frage anzustellen. Letztere sind allerdings noch nicht zu einem endgültigen Abschluß gelangt, da die Arbeit zugunsten anderer Aufgaben vorläufig zurückgestellt werden mußte.

In einer vor kurzem von Franz Fischer und mir veröffentlichten Abhandlung, "Neue Beiträge zur Entstehung und chemischen Struktur der Kohle"²), wurden einige der vorstehend beschriebenen Versuche bereits kurz als experimentelle Beweisstücke unserer damaligen Ausführungen erwähnt. Daraufhin haben von Walther

¹) Absehend von ausführlichen Literaturangaben über die Autoxydation und Selbstentsündung der Kohlen, führe ich nur eine Reihe von Arbeiten an, aus denen sich die weitere Literatur ergibt: Ferd. Fischer, Z. ang. 12, 564, 764, 787 (1899); Erdmann in Klein, Handbuch f. d. deutsch. Braunkohlenbergbau, 2. Aufl., S. 41; Hinrichsen-Taosak, Chemie der Kohle 1916, S. 256 u. f.; Parr u. Wheeler, Am. Sco. 80, 1027 (1908); Dennstedt und Büns, Z. ang. 21, 1825 (1908); Boudouard, Bl. [IV] 5, 865—881 (1909); Dennstedt und Schaper, Z. ang. 25, 2625 (1912); Parr und Hadley, Soc. 84, 218 (1915); Charpy und Godchot, C. r. 163, 745 (1916); Tideswell und Wheeler, Soc. 118, 945 (1918), 115, 895 (1919), 118, 794 (1920); Godchot, C. r. 171, 52 (1920); Charpy und Decorps, C. r. 178, 807 (1921); Erdmann, Brennstoff-Chemie 8, 257 (1922).

³) Brennstoff-Chamie 8, 65 (1922).

und Bielenberg in einer Notiz mitgeteilt¹), daß auch sie in bezug auf Braunkohle die Beobachtung gemacht hätten, daß Anfeuchten mit Alkali die Sauerstoffaufnahme verstärkt, und daß sie den Zusammenhang zwischen letzterer und der Selbstentzündlichkeit untersuchen wollten. Das ist also der gleiche Gedanke, wie er diesem Teil meiner Arbeit zugrunde liegt, und wie er sich ja aus der erwähnten Beobachtung von selber ergibt. Leider kann ich auf die von von Walther und Bielenberg angeführten Ergebnisse nicht näher eingehen, da die experimentellen Einzelheiten einstweilen noch nicht mitgeteilt wurden.

Es war im vorhergehenden darauf hingewiesen worden, daß auch der Torf in Gegenwart von Alkali ähnliche lebhafte Autoxydationserscheinungen zeigt wie das Lignin und die auf der ersten Stufe der Vermoderung befindlichen Pflanzenstoffe. Der letztbeschriebene vergleichende Autoxydationsversuch weist ferner die gleiche Eigenschaft auch bei den Kohlen nach.

Bekanntlich unterliegen alle Kohlen, wenn auch in verschiedenem Grade, der Autoxydation. Dieselbe ist bei den Braunkohlen stärker als bei den Steinkohlen, bei den jüngeren Steinkohlen stärker als bei den älteren. Sie äußert sich augenfällig in der Neigung mancher Kohlen zur Selbstentzündung, und ferner weniger auffallend, aber doch deutlich genug in einer Veränderung der Kohlensubstanz, die Verschlechterung des Heizwertes, Verminderung der Teerausbeute und Verlust der Backfähigkeit des Koks zur Folge hat. Bei Temperaturerhöhung nimmt die Autoxydation naturgemäß zu; so konnte Boudouard²) bei 100° die Sauerstoffaufnahme von Steinkohle durch Wägung verfolgen.

Ganz überraschend ist nun aber die Lebhaftigkeit der Autoxydation der Kohlen in Gegenwart von Alkali, wie die nachstehenden Versuche zeigen werden, und es verhalten sich also in dieser Beziehung die fossilen Vermoderungsprodukte genau wie die rezenten.

Merkwürdigerweise finden sich in der Literatur, so weit ich feststellen konnte, keine Angaben über diese Tatsache. Nur Andeutungen über die oxydationsbeschleunigende Wirkung von Alkali auf Kohlen liegen vor. So berichten Dennstedt und Schaper⁸)

¹⁾ Brennstoff-Chemie 3, 97 (1922).

³) C. r. 147, 987 (1908).

^{*)} Z. ang. 25, 2629 (1912).

tber ihre Versuche zur Prüfung der Selbstentzündlichkeit: "Mit Soda- und Pottaschelösungen wurde die Selbsterwärmung und Zündung sogar gefördert", und Franz Fischer und Gluud¹) geben an, daß auf 500° erhitzte Tabletten aus Fettkohle und Ätznatron nach dem Erkalten pyrophore Eigenschaften zeigten.

Bei der Humussubstanz der Kohlen finden wir außer der Autoxydierbarkeit auch die Eigenschaft, unter dem Einfluß dieses Vorganges in alkalilösliche Huminsäuren überzugehen, also ganz dem früher geschilderten Verhalten junger Vermoderungsprodukte entsprechend. So konnte Boudouard2) aus jüngeren Steinkohlen und Lignit nach dem Behandeln mit Luft bei 100° oder wirksamer mit Salpetersäure die Bildung von alkalilöslichen Huminsäuren feststellen. Leichter kann man diese Umwandlung durch gleichzeitige Anwendung von Luft und Alkali bei höherer Temperatur bewirken. wie zahlreiche in den letzten Jahren ausgeführte Druckoxydationsversuche zeigen, und es lassen sich auf diese Weise selbst aus Magerkohle und sicherlich auch aus Anthrazit große Mengen Huminsäuren gewinnen⁸). Kürzlich berichteten ferner Charpy und Decorps 1) über eine nordfranzösische Steinkohle, die durch 2000 stündiges Erhitzen mit Soda in Gegenwart von Sauerstoff vollständig in Lösung ging. Allerdings kann man mit Sicherheit annehmen, daß die Humussubstanz der Kohle nicht mehr die erste noch nicht alkalilösliche Oxydationsstufe des Lignins darstellt, sondern daß dieselbe wenigstens zum größten Teil ein aus der Stufe der alkalilöslichen Huminstoffe rückgebildetes Produkt ist. Dieser Rückbildungsprozeß ist vielleicht eine Selbstreduktion der Huminsäuren, indem infolge des Reduktionsvermögens des Ligninbezw. Huminsäurekomplexes hauptsächlich unter Wasser- und Kohlensäureabspaltung allmählich immer kohlenstoffreichere Produkte entstehen. Es ist dies vielleicht neben der Kondensation (Anhydridbildung) der wesentlichste der Vorgänge, die wir heute, ohne sie näher zu kennen, mit dem Worte Inkohlung bezeichnen.

Daß die Vermoderungs- und Inkohlungsvorgänge in den tieferen Schichten unter dem Einfluß lebhaft reduzierender Substanzen verlaufen, ist bekannt. Ich erinnere an die Bildung von

¹⁾ Abh. Kohle 1, 175 (1915/16).

³) C. r. 147, 987 (1908).

^{*)} Vgl. s. B. Frans Fischer u. Hans Schrader, Abh. Kohle 4, 842 (1919); Frans Fischer, Hans Schrader und Wilh. Treibs, Abh. Kohle 5, 828 (1920).

⁴⁾ C. r. 178, 807 (1921).

Pyriten aus Sulfat, ferner an die auffallende Dunkelfärbung, die frische rheinische Braunkohle oder frisch gestochener Torf an der Luft infolge Oxydation erleiden.

Gehen wir nunmehr zu den Versuchen über, welche zeigen, daß die Autoxydation der Kohlen, die unter gewöhnlichen Bedingungen ein recht langsam verlaufender Vorgang ist, durch die Gegenwart von Alkali in ganz außerordentlicher Weise beschleunigt wird.

A. Autoxydationsversuche, bei denen das Gemisch von Kohle und Alkali nicht dauernd geschüttelt wird.

(Statische Methode.)

Versuche bei Wasserbadtemperatur.

In dem vergleichenden Versuch mit Lignin, Cellulose, Holz und Kohlen verlief die Autoxydation unter den dort angewandten Bedingungen verhältnismäßig langsam und lieferte bei mehr oder weniger häufigem Schütteln verschiedene Werte. Die Geschwindigkeit der Autoxydation läßt sich naturgemäß steigern durch Beförderung des Sauerstoffzutritts oder durch Erhöhung der Temperatur; ersteres wird am einfachsten erreicht durch Schütteln der alkalischen Kohlesuspension. Nötigenfalls kann man das Schütteln bei höherer Temperatur vornehmen.

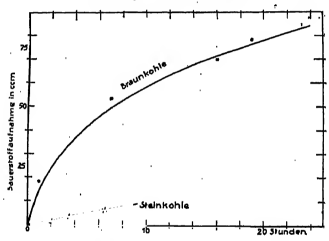
Um nun den zweiten dieser beiden Faktoren, nämlich den Einfluß der Temperatur zu untersuchen, wurde die Sauerstoffaufnahme der mit Alkali befeuchteten rheinischen Braunkohle (Unionbrikett) bei Wasserbadtemperatur messend verfolgt.

0,5 g gepulverte Braunkohle (16,3% Wasser, 4,6% Asche) wurden mit 3 ccm 5 n. Alkali in ein kleines Rundkölbchen mit langem Hals gegeben. In das Kölbchen wurde mittels gut schließenden Gummistopfens ein Zuleitungsrohr mit Dreiweghahn eingesetzt. Das Zuleitungsrohr wurde durch Druckschlauch mit einer 100 ccm fassenden Gasbürette verbunden. Das Kölbchen wurde mittels einer Ölpumpe vollständig luftleer gepumpt und dann mit Sauerstoff gefüllt. Ebenso wurde auch in die Bürette Sauerstoff gelassen, und zwar etwa 50 ccm. Nachdem der Hahn des Zuleitungsrohrs so gestellt war, daß Verbindung zwischen Kölbchen und Bürette bestand, wurde der Stand in der Bürette abgelesen. Nun wurde das Kölbchen auf ein Wasserbad gesetzt, so daß der kugelförmige Teil zu etwa % sich unterhalb der Ringe befand.

Ab und zu schüttelte man den Inhalt etwas um, und ferner wurde von Zeit zu Zeit die Abnahme des Sauerstoffs abgelesen, nachdem man dazu zuvor das Kölbchen aus dem Wasserbad herausgenommen und gewartet hatte, bis Temperaturgleichgewicht eingetreten war. Den Gang der Sauerstoffaufnahme zeigt nachstehendes Zahlenbild (Tafel 4):

Tafel 4. Sauerstoffaufnahme von Braunkohle und Steinkohle in Gegenwart von Natroniange beim Erhitzen im Sauerstoff auf dem Wasserbad.

0,6 g rhein. Braunkohle (Unionbrikett), 8 ccm 5 n. Natronlauge, 1 g selbstentzundliche Fettkohle, 1 ccm 5 n. Natronlauge.



Aus der Richtung der Kurve geht hervor, daß selbst nach 19 Stunden, nachdem bereits 79 ccm Sauerstoff von den angewandten 0,5 g Braunkohle verbraucht waren, die Sauerstoffaufnahme noch lange nicht zum Stillstand gekommen war.

In gleicher Weise wurde ein Versuch mit der bereits weiter oben erwähnten selbstentzündlichen Fettkohle ausgeführt, der, wie ja zu erwarten, eine weit geringere Geschwindigkeit der Sauerstoffaufnahme ergab.

Versuche bei gewöhnlicher Temperatur.

Wie die folgenden Versuche zeigen, ist es zumal bei Braunkohlen im allgemeinen keineswegs nötig, das Kohle-Alkali-Gemisch zu erwärmen, um eine lebhafte Sauerstoffabsorption zu erzielen. Schon bei gewöhnlicher Temperatur findet unter geeigneten Versuchsbedingungen eine merkliche, ja bei manchen Kohlen eine überraschend lebhafte Sauerstoffaufnahme statt.

Arbeitsweise: Um die Versuche gut untereinander vergleichen zu können, haben wir stets die gleiche Apparatur angewendet. Dieselbe bestand einfach in einer Flasche mit 900 ccm Leerraum, die mit einem gut schließenden Gummistopfen versehen war, in dessen Bohrung sich ein Glasrohr mit Hahn befand. die Flasche wurde eine abgemessene Menge der alkalischen Flüssigkeit gegeben und darauf das abgewogene Kohlenpulver ge-Sodann setzte man bei geöffnetem Hahn den mit ein wenig Glyzerin befeuchteten Gummistopfen ein und schloß den Nun wurde die Flasche 25 mal kräftig hin und her geschüttelt, wobei sie zur Vermeidung von Erwärmung durch die Hand mittels Handtuchs angefaßt wurde. Der Glashahn wurde durch Druckschlauch mit einer halb mit Luft gefüllten Bürette verbunden, die Luftmenge in letzterer abgelesen und der Hahn geöffnet. Gewöhnlich war im ersten Augenblick eine Ausdehnung der in der Flasche enthaltenen Luft zu bemerken, die durch die Benetzungswärme und die bei der Einwirkung des Alkalis auf die Huminsäuren auftretende Neutralisationswärme hervorgerufen wurde; doch setzte gewöhnlich sehr bald Sauerstoffabsorption ein, so daß der ursprüngliche, als Nullpunkt angenommene Flüssigkeitsstand in der Bürette wieder erreicht und überschritten wurde. In den nachstehend aufgeführten Versuchen, welche die Sauerstoffabsorption eingehender untersuchen, ist dieselbe gewöhnlich von dem Augenblick an verfolgt worden, in dem dieser Nullpunkt wieder erreicht wurde. Es sei erwähnt, daß wir es bequem fanden, anstatt der Bürette ein Azotometer zu nehmen, dessen Ansatzstück oben über dem Hahn mit der Schüttelflasche verbunden und dessen unteres Einleitungsrohr verschlossen wurde. Als Nullpunkt wählten wir den Teilstrich 80 ccm. Betont muß werden, daß sich bei allen diesen "statischen" Versuchen die Beobachtung der Sauerstoffabsorption nur tiber einige Minuten erstreckte.

Vorversuche über den Einfluß der Art und Konzentration alkalischer Flüssigkeiten auf die Autoxydation rheinischer Braunkohle (Unionbrikett).

Es wurden je 25 g Braunkehle verwandt, die in einer Kugelmühle gepulvert worden waren. Das Schütteln geschah mit der Hand, wie oben beschrieben. Die Beobachtung der Absorption erstreckte sich jedesmal über 5—10 Minuten. Die Versuche sind in Tafel 5 zusammengestellt.

Tafel 5.

Nr.	Art	Menge	Konzentration	
	des Alkalis			Geschwindigkeit der Sauerstoffabsorption
Lfde.	com Normalität		Normalität	
1	Natronlauge	25 ¹)	1	Keine merkliche Sauerstoffabsorption.
2	77	100	5	dgl.
8	n	50	5	dgl.
4	17	25	5	Starke Sauerstoffabsorption. Die Masse er- wärmt sich an bestimmten Stellen.
5	71	12,5	5	Sanerstoffabsorption anscheinend noch leb- hafter als bei 4.
6	Kalilauge	25	5	Schnelle Sauerstoffabsorption.
7	n	25	9,5	Deutlich fühlbare Erwärmung der Masse an bestimmten Stellen. Mäßig schnelle Ab- sorption.
8	,	25	13,9	Kaum merkliche Absorption.
9	Ammoniak	25	6,65	Ziemlich langsame Sauerstoffabsorption.
10	. ,	25	18,8	Etwas schnellere Absorption als bei 9.
11	Natrium- kerbonat	25	2,5	Langsame Gasentwicklung.

¹) Bei Verwendung von 25 ccm Lauge bildete das Kohle-Lauge-Gemisch eine ziemlich dicke, an den Wänden haftende Paste.

Aus den Versuchen mit Natronlauge geht hervor, daß bei Anwendung von ebensoviel Kubikzentimeter Lauge wie Gramm Kohle 5 n. Natronlauge eine lebhafte Absorption verursacht, und daß diese ebenfalls eintritt, wenn die Menge der Lauge auf die Hälfte verringert wird, dagegen nahezu aufhört, wenn sie auf das Doppelte oder Achtfache gesteigert, oder wenn die Konzentration auf 1/s herabgesetzt wird.

Die Versuche mit Kalilauge zeigen, daß bei starker Erhöhung der Konzentration der Lauge die Sauerstoffabsorption ebenfalls schwächer wird.

In Gegenwart von Ammoniak ist die Sauerstoffaufnahme der Kohle schwächer als bei den Ätzalkalien. Bei der Soda endlich

t langsame Kohlendioxydentwicklung infolge Einwirkung von säuren auf die Soda ein. Hierdurch wird eine etwaige offabsorption überdeckt.

Wie in den Bemerkungen der Tabelle angegeben, tritt manchmal infolge der Benetzung und der Neutralisation, von der bereits die Rede war, und weiterhin infolge der Sauerstoffabsorption eine deutlich fühlbare Erwärmung der Masse und damit auch der benachbarten Stellen der Flaschenwandung ein, wodurch natürlich die Sauerstoffabsorption erheblich beschleunigt wird. Dadurch wird wiederum die Erwärmung erhöht usw. Wenn sich auch, worauf wir noch zu sprechen kommen, die einzelnen Versuche ganz gut reproduzieren lassen, so daß also die Erwärmung anscheinend jedesmal mit ungefähr gleicher Stärke auftritt, so wird durch diese Erscheinung ein Vergleich der Kohlen untereinander doch insofern gestört, als die Versuche nicht bei ein und derselben Temperatur stattfinden. Auch sind Ungleichmäßigkeiten bei der Verteilung des meist pastenartigen Kohle-Alkali-Gemisches auf der inneren Flaschenwand und daher im Sauerstoffzutritt zu erwarten. bin deshalb später zur Methode des dauernden Schüttelns übergegangen unter Anwendung von einer solchen Menge Alkalilauge, daß eine leichtbewegliche Kohlesuspension entstand. Von der wässerigen Alkalilösung wird dann die zunächst eintretende Erwärmung aufgenommen, so daß die Temperatur nicht wesentlich steigen kann.

Sauerstoffaufnahme verschiedener Mengen rheinischer Braunkohle, die im gleichen Verhältnis mit Natronlauge befeuchtet waren.

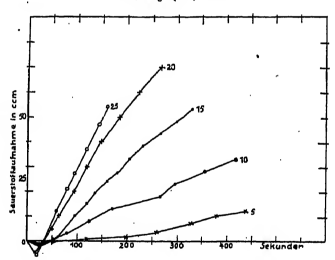
Ich ging nunmehr dazu über, in der Art wie vorstehend beschrieben die Sauerstoffaufnahme messend zu verfolgen, und zwar wurde zunächst der Gang der Absorption festgestellt, den rheinische Braunkohle (Unionbrikett) bei der Befeuchtung mit 5 n. Natronlauge zeigt. Es wurden jedesmal ebensoviel ccm Lauge wie g Kohle verwendet.

Das untenstehende Zahlenbild (Tafel 6) zeigt die Ergebnisse. Die an den Kurven befindlichen Zahlen geben die Menge der jeweils angewandten g Kohle und gleichzeitig der ccm Lauge an.

Wie gesagt, tritt beim Schütteln infolge Benetzung der Kohle mit dem Alkali eine Erwärmung ein, und die dadurch verursachte Ausdehnung übertrifft gewöhnlich die anfängliche Sauerstoffabsorption. Daher verlaufen die Kurven vom Nullpunkt aus zunächst nach unten, und zwar muß naturgemäß die Erwärmung der in der Flasche befindlichen Luft eine um so größere sein, je größer die Menge der zusammengebrachten Kohle und Lauge ist, wie es auch dem tatsächlichen Befund entspricht. In das Zahlenbild sind die einzelnen Punkte der Messung eingetragen, und wie ersichtlich, ist der Verlauf der Kurven ziemlich regelmäßig. Während bei der Steigerung der Kohlenmenge bis hinauf zu 20 g die Sauerstoffabsorption in annähernd dem gleichen Maße zunimmt, ist dieser Unterschied bei einer weiteren Erhöhung auf 25 g viel geringer,

Tafel 6. Sauerstoffaufnahme verschiedener Mengen rheinischer Braunkohle, die im gleichen Verhält**nis mit Natronlauge befeuchtet waren.**

Die Zahlen bezeichnen die jeweils angewandte Menge der Braunkohle in Gramm, der Natronlauge (5 n.) in com.



und ein weiteres Fortschreiten in dieser Richtung wird eine im Verhältnis noch geringere Wirkung erzielen, wie es sich ja aus der statischen Anordnung des Versuches ergeben muß. Für die folgenden Versuche wurden daher stets nur 15 g Kohle angewendet, nach der graphischen Darstellung zu urteilen, eine für die gewählte Flaschengröße offenbar geeignete Menge.

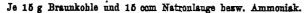
Ich mochte an dieser Stelle auf die überraschende Geschwindigkeit der Sauerstoffaufnahme hinweisen, welche die mit Alkali befeuchtete Braunkohle zeigt. Diese lebhafte Autoxydation kann man mit Leichtigkeit als Vorlesungsversuch zeigen, indem man z. B. 25 g Braunkohle mit 25 ccm 5 n. Natronlauge kurz

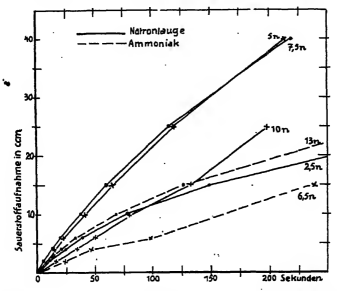
schüttelt und dann das mittels Gummistopfens eingesetzte Gasableitungsrohr mit einer Bürette, deren Flüssigkeit man zweckmäßig gefärbt hat, verbindet. Bei der von mir untersuchten rheinischen Braunkohle z.B. würde die Sauerstoffabsorption etwa 1 ccm in 2,4 Sekunden betragen, also ein mit bloßem Auge leicht wahrzunehmender Anstieg.

Einfluß der Konzentration der Natronlauge auf die Sauerstoffaufnahme rheinischer Braunkohle (Unionbrikett).

Wie bereits die Vorversuche zeigen, ist die Konzentration der Natronlauge von großem Einfluß auf die Geschwindigkeit der Sauerstoffaufnahme. Das folgende Zahlenbild (Tafel 7) zeigt, daß

Tafel 7. Einfluß der Konzentration der Natronlauge auf die Sauerstoffaufnahme rheinischer Braunkohle (Unionbrikett).





bei Befeuchtung von 15 g Braunkohle mit 15 ccm Natronlauge die höchste Absorptionsgeschwindigkeit bei Verwendung von 5 n. bezw. 7,5 n. Lauge erreicht wird, während 2,5 n. oder 10 n. Lauge, also höhere oder niedere Konzentration, eine bei weitem geringere Absorption ergeben. Anders waren dagegen die Verhältnisse beim Ammoniak. Hier ergab konzentrierte Ammoniakflüssigkeit (etwa

13 n.) eine Sauerstoffaufnahme, die nahe der von 10 n. bezw. 2,5 n. Natronlauge lag, während halb so starkes Ammoniak auch eine viel schwächere Absorption verursachte.

Es wurde ferner noch ein Versuch mit 15 g Braunkohle und der doppelten Menge 5 n. Natronlauge, also 30 ccm, gemacht, um den Einfluß der Flüssigkeitsmenge festzustellen. In diesem Falle ging die Sauerstoffaufnahme beträchtlich zurück. Die Kurve lag zwischen der mit 2,5 n. Natronlauge und 6,5 n. Ammoniak erhaltenen. Wahrscheinlich tritt die Behinderung dadurch ein, daß die dickere Benetzungsschicht den Sauerstoffzutritt verlangsamt.

In dem Zahlenbild ist die anfängliche Ausdehnung der Luft infolge der Erwärmung nicht zum Ausdruck gebracht, sondern die Versuche sind von dem Augenblick an eingetragen, in dem der Meniskus die ursprüngliche Stellung wieder erreicht hat. Die Ausdehnung durch Erwärmung bei den einzelnen Versuchen erreichte folgende Größen (Tafel 8).

Tafel 8. 15 g Braunkohle und:

15 ccm	n. Natronlauge							8,0 ccm
15 ccm	2,5 n. "							18,0 ccm
15 cem	5 n. "	•						15,8 com
15 ccm	7,5 n. "							10,8 com
15 ccm	10 n. "		•				•	6,8 ccm
80 ccm	5 n. "				. •			11,2 ccm
15 com	kons. Ammoniak	•					>	20 com
15 ccm	¹ / ₂ kons. Ammoniak .						>	20 ccm
15 ccm	gesättigte Barytlösung							7,8 ccm
15 cem	Wasser							4,2 com

Die Ausdehnung steigt also mit der Konzentration der Natronlauge zunächst an, um dann bei höherer Konzentration wieder zu fallen. Sie geht nicht parallel mit der Sauerstoffaufnahme, wie die Werte für 2,5 n. und 7,5 n. zeigen und weitere Versuche bestätigen werden.

Beim Ammoniak ist die Ausdehnung eine außerordentlich große, offenbar hervorgerufen durch bei der Erwärmung entweichendes Ammoniakgas.

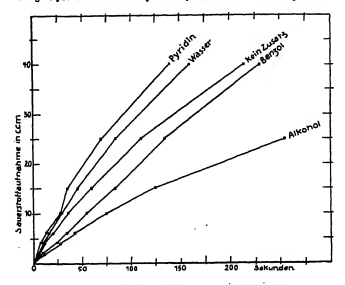
In der Tafel 8 ist zum Schluß die Ausdehnung angeführt, die bei Behandlung der Braunkohle mit gesättigter Barytlösung und bei der Benetzung mit reinem Wasser auftritt. In beiden Fällen war eine Sauerstoffabsorption nicht zu bemerken. Einfluß von Zusätzen zur Natronlauge auf die Sauerstoffaufnahme rheinischer Braunkohle (Unionbrikett).

Wie aus der Tafel 9 zu entnehmen, hatte der Zusatz geringer Mengen Pyridin oder Wasser zur Natronlauge eine gewisse Be-

Tafel 9.

Elufius von Zusätzen auf die Sauerstoffabsorption von mit Natroniauge befeuchteter rheinischer Braunkohle (Unionbrikett).

Angewandt 15 g Braunkohle und 15 ccm 5 n. Natronlauge. Die Menge der Zusätze betrug: Pyridin und Wasser je 8 ccm, Benzol und Alkohol je 4 ccm.



schleunigung der Sauerstoffabsorption, der Zusatz von Benzol und besonders von Alkohol eine nachteilige Wirkung zur Folge.

Sauerstoffaufnahme verschiedener Braunkohlen und Torfe nach dem Befeuchten mit Natronlauge.

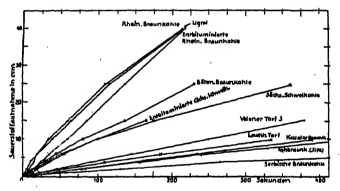
Nachdem die Umstände, unter denen die Sauerstoffabsorption von Braunkohle beim Befeuchten mit Natronlauge in verschiedenem Maße eintritt, in großen Umrissen geklärt waren, habe ich eine Reihe vergleichender Versuche mit Kohlen und Torfen 1) ausgeführt, und zwar wurden je 15 g des betreffenden Brennstoffs und 15 ccm 5 n. Natronlauge unter Innehaltung der oben beschriebenen Arbeits-

¹⁾ Nähere Angaben über die einzelnen Stoffe finden sich in Tafel 12.

weise untersucht. Tafel 10 zeigt die dabei erhaltenen Ergebnisse. Wie ersichtlich, zeigen die einzelnen Kurven einen verhältnismäßig stetigen Verlauf. Es ist also die Sauerstoffaufnahme recht gleichmäßig erfolgt.

Nicht so einfach ist allerdings das Bild, das sich ergibt, wenn man versucht, die Sauerstoffaufnahme der verschiedenen Stoffe mit der Eigenart derselben in Verbindung zu bringen. Aus der Reihenfolge nach der Größe der Absorption ergibt sich keine Ordnung, die z. B. durch das geologische Alter der Stoffe bedingt wäre. Bemerkenswert ist, daß bei der rheinischen Braunkohle sowohl als auch bei der sächsischen Schwelkohle die Entbituminierung durch

Tafel 10. Sauerstoffaufnahme von Braunkohlen und Torf nach Befeuchten mit Natronlauge. Angewandt je 15 g Brennstoff und 15 com 5 n. Natronlauge.



Druckextraktion mit Benzol keine Veränderung in der Größe der Sauerstoffabsorption hervorbringt.

In Tafel 11 sind unter Nr. 12—18 diejenigen Kohlen angegeben, welche im Gegensatz zu den unter Nr. 1—11 aufgeführten, deren Absorptionskurven Tafel 10 zeigt, bei der gleichen Behandlung keine Sauerstoffabsorption zeigten. Es fällt nun auf, daß, wie das Zahlenbild zeigt, z. B. die böhmische Braunkohle verhältnismäßig schnell Sauerstoff absorbiert, dagegen die Rohbraunkohle Ilse nur sehr langsam, und daß die niederlausitzer Braunkohle (Rosenthalkohle) und rheinische Braunkohle (Büttner) überhaupt keine Absorption erkennen lassen.

Auch die Erwärmung, die bei der Benetzung der Kohle mit Natronlauge eintritt, und für die die anfängliche Ausdehnung der

Tafel 11. Anfängliche Volumenvermehrung der Luft, hervorgerufen durch die beim Befeuchten der Stoffe mit Natronlauge eintretende Erwärmung.

Lfde. Nr.	Kohle	Ausdehnung beim Be- feuchten mit Natronlauge com
	Kohlen mit merklicher Sauerstoffabsorption (verg	l. Tafel 10).
1	Rheinische Braunkohle	14,0
. 3	Lignit	11,0
3	Entbituminierte rheinische Braunkohle	5,0
4	Böhmische Braunkohle	18,8
б	Entbituminierte sächsische Schwelkohle	15,2
6	Sächsische Schwelkohle	6,6
7	Velener Torf III	13,6
8	Lauchhammer Torf	8,6
9	Kasseler Braunkohle	8,4
10	Rohbraunkohle Ilse	18,2
11	Serbische Braunkohle	6,4
	Kohlen, die sehr geringe oder keine Sauerstoffabso	orption zeigen.
12	Velener Torf 1)	5,8
18	Rheinische Braunkohle (Büttner)	7,4
14	Rosenthalkohle	7,6
15	Schwedische Kohle	0,6
16	Spanische Braunkohle	8,8
17	Chilenische Lignitkohle	0,6
18	Gasflammkohle	0,7

Das Torfpulver ist so voluminös und saugt die Natronlauge so kräftig auf, daß über der mit Natronlauge benetzten Schicht einige Kubikzentimeter Torfpulver stehen.

Luft als ein gewisses Maß gelten kann, läßt, wie bereits bemerkt, bezüglich ihrer Größe keine einfache Beziehung zu der Sauerstoffaufnahme der Stoffe erkennen. In der vorstehenden Tafel 11 ist die durch die Erwärmung verursachte anfängliche Ausdehnung für die einzelnen Stoffe angegeben.

In Nr. 1—11 der Tafel 11 sind die Kohlen aufgeführt, deren Sauerstoffaufnahme das Zahlenbild 10 graphisch zeigt, und zwar geordnet nach der Lebhaftigkeit der Sauerstoffaufnahme. Wie man sieht, steht die Ausdehnung, die beim Befeuchten mit Natronlauge eintritt, in keinem regelmäßigen Zusammenhang mit der Größe der Sauerstoffabsorption. Große und kleine Zahlen wechseln mit-

einander ab. Bei den Stoffen, bei denen die Sauerstoffaufnahme sehr gering oder unmerklich war (Nr. 12—18), waren allerdings die Zahlen im Durchschnitt kleiner.

B. Versuche, bei denen das Gemisch von Kohle und Alkalijösung längere Zeit auf der Maschine geschütteit wird.

(Dynamische Methode.)

Die bei der Befeuchtung der Kohlen mit Lauge und bei der Sauerstoffabsorption auftretende Erwärmung, die mehr oder weniger große Konsistenz des Kohle-Alkaligemisches und andere unübersehbare Faktoren ließen die Ergebnisse der vorigen Versuche bezüglich der Sauerstoffaufnahme mit einem erheblichen Maß von Zufälligkeit und Unsicherheit behaftet erscheinen.

Ich bin daher zur dynamischen Methode übergegangen und habe fortan in der Weise gearbeitet, daß ich die Kohlen, in einer reichlichen Menge Alkalilösung suspendiert, einige Zeit auf der Maschine schüttelte. Bei genügendem Luftüberschuß und genügender Schüttelgeschwindigkeit, die eine Sättigung des Alkalis mit Sauerstoff gewährleistet, war als Faktor nur noch die verschiedene Korngröße der Kohlen zu berücksichtigen, und dieser ist der experimentellen Prüfung leicht zugänglich oder läßt sich in vielen Fällen durch entsprechendes Absieben der Kohlen berücksichtigen. Wo es anging (bei Torf und nassen Braunkohlen war es nicht möglich), wurden die gepulverten Kohlen durch ein Sieb von 576 Maschen je qem getrieben. Aber möglicherweise ist der Einfluß der Verteilung innerhalb gewisser Grenzen gar nicht so groß.

Die Versuche.

Läßt man Braunkohlen mit überschüssiger Natronlauge nach kräftigem Umschütteln stehen, so ist die Sauerstoffaufnahme infolge der trägen Diffusion des Sauerstoffs in die Lösung nur gering; recht erheblich dagegen bei ständigem Schütteln, so daß es bei einer Schütteldauer von 45 Minuten genügt, 10 g Braunkohle zu nehmen. Von den Steinkohlen wurden je 50 g angewandt, um die Versuchs- und Ablesungsfehler gegenüber der verhältnismäßig geringen Absorption zurücktreten zu lassen. Doch sind in Tafel 12 die Ergebnisse für die Steinkohlen zum Vergleich auf 10 g umgerechnet. Da die Schüttelmaschine in dem etwas kühleren Keller stand, wurde nach dem Schütteln die Flasche zunächst

Tafel 12. Sauerstoffaufnahme von Kohlen und Torfen beim Schüttein mit Luft und Natronlauge.

Die in der Tabelle angegebene Sauerstoffaufnahme gilt für 10 g der betreffenden Substans. Bei den Versuchen wurden von den Steinkohlen je 50 g, von den Braunkohlen je 10 g angewandt. Die Menge des Alkalis betrug 100 ccm 5 n. Natronlauge. Dauer des Schüttelns 45 Minuten. Der Leerraum der Flasche, in der das Schütteln vorgenommen wurde, war 900 ccm.

		0,-	Zusammensetzung der Kohle				
Lfde. Nr.	Kohlen	Auf- nahme	Reink	ohle		trock. Rohkohle,	
Ħ	,		C	H	Urteer	Уво ре	
		cem	%	%	%	%	
	Stein	kohler	1:				
1	Gastlammkohle	8,4			18,0	8,2	
2	Kennelkohle	2,7			29,5	18,9	
8	Selbstentsündliche Fettkohle	1,5		1		6,8	
4	Fettkohle	0,4			4,7	4,8	
5	Magerkohle	0,8			1,8	8,7	
6	Anthrasit	— <u>1</u>)			0,8	5,4	
	Braunkohl	en und	Torfe:		•		
1	Sächsische Schwelkohle	55,0	1		21,8	14,1	
2	Lignit	50,4			6,5	6,1	
8	Rhein. Braunkohle (Büttner)	47,0	67,8	5,8		27,9	
4	Velener Torf III 3)	45,2				1,8	
5	Rohbraunkohle Ilse	42,1	l				
6	Rosenthalkohle	41,9		- 1	6,1	12,0	
7	Rheinische Braunkohle	89,6	62,5 3	4,75)	7,0	5,5	
8	Spanische Braunkohle	97,4	69,1	5,0	18,0 3)	28,4	
9	Lauchhammer Torf	86,2			18,0	7,6	
10	Schwedische Kohle	82,7	78,8	5,8		6,6	
11	Böhmische Braunkohle	30,1					
12	Kasseler Kohle	27,8					
18	Entbituminierte rheinische Braunkohle	27,0					
14	Chilenische Lignitkohle	26,7	78,1	6,0	16,85)	8,0	
15	Serbische Braunkohle	19,8	64,4	6,8	10,6 3)	28,9	
18	Velener Torf I 1) 2) 4)	7,5	51,33)	5,25)		1,8	

- ¹) Es hatte keine Absorption stattgefunden, sondern im Gegenteil eine geringe Volumenvermehrung.
 - 3) Über die Art und Herkunft des Torfes vgl. Abh. Kohle 5, 94 (1920).
 - *) Auf trockene Rohkohle berechnet.
- 4) Zum Befeuchten 200 ccm 5 n. Natronlauge gebraucht; siehe Tafel 11, Ann. 1.

durch Einstellen in Wasser auf die Temperatur des Laboratoriums gebracht (1° Temperaturdifferenz würde einen Fehler von 3,3 ccm bedingen), ehe sie an die Bürette angeschlossen und der Hahn geöffnet wurde 1).

Die Ergebnisse der Versuche zeigt Tafel 12, in der die Kohlen nach der Größe der Sauerstoffaufnahme angeordnet sind.

Für die Steinkohlen zeigt es sich, daß ihre Sauerstoffaufnahme in dem gleichen Sinne steigt, als ihr geologisches Alter abnimmt. Bei den Braunkohlen und Torfen ist besonders bemerkenswert, daß ihre Reihenfolge nach der Sauerstoffaufnahme eine ganz andere ist, als wir sie nach der statischen Methode (vgl. Tafel 11) erhielten. Die in der jetzigen Tafel aufgeführten Kohlen hatten in Tafel 11 folgende Stelle:

Bei der Schüttelmethode zeigen auch diejenigen Kohlen eine recht beträchtliche Autoxydation, welche früher sich indifferent zeigten, also die Kohlen in Tafel 11 von Nr. 12 an. Ganz allgemein kann man das Ergebnis der in Tafel 12 verzeichneten Versuche dahin zusammenfassen, daß die Steinkohlen eine geringere Sauerstoffabsorption zeigen als die Braunkohlen und Torfe. Selbst der ganz junge Velener Torf I macht darin keine Ausnahme. Unter den von mir gewählten Bedingungen liegt die Sauerstoffaufnahme bei den Steinkohlen unter 5 ccm, bei den Braunkohlen und Torfen Sicherlich wird es Steinkohlen mit einem höheren Wert darüber. als den bei der Gasflammkohle gefundenen (3,4 ccm) geben, den von Braunkohle werden dieselben voraussichtlich jedoch nicht er-Man hat daher in der Ermittlung der Sauerstoffabsorption ein einfaches Mittel zur Unterscheidung von Braunkohlen und Steinkohlen.

Als Ergänzung zu den Versuchen von Tafel 12 seien noch folgende angeführt. Braunkohlen (rheinische [Unionbrikett] und

¹⁾ Bei einer weiteren Ausgestaltung der Methode wird man sweckmäßig dasu übergehen, bei jedem Stoff den Verlauf der Absorptionskurve festsustellen, indem man während des Schüttelns die Sauerstoffaufnahme messend verfolgt. Auch wird man Kohlenmenge und Flaschengröße so wählen, daß die Luft nicht wesentlich an Sauerstoff verarmt, oder vielleicht auch reinen Sauerstoff anwenden. Zur Kontrolle der Temperatur empfiehlt es sich, durch den Stopfen ein Thermometer in die Flasche einsusetzen.

sächsische Schwelkohle), gepulvert, trocken mit Luft geschüttelt, zeigen keine Sauerstoffabnahme. Verwendet man Wasser statt Alkali, so tritt sogar eine geringe Volumenzunahme ein, wohl infolge Entweichens von in der Kohle okkludierten Gasen. Die Reaktion des Wassers nach dem Schütteln war deutlich sauer.

Bemerkenswert ist, daß Pyridin ähnlich, wenn auch schwächer wie Natronlauge wirkt. Beim Arbeiten mit 10 g Kohle, 100 ccm Pyridin und 45 Minuten Schütteldauer war die Sauerstoffaufnahme bei Unionbrikett 6,5 ccm, bei sächsischer Schwelkohle 3,0 ccm. Man muß also bei Pyridinextraktionen von Kohlen im Auge behalten, daß bei Gegenwart von Sauerstoff, z. B. bei längerem Verweilen der mit Pyridin befeuchteten Kohle an der Luft, Veränderungen eintreten und sich wahrscheinlich durch Autoxydation unlöslicher Substanz lösliche Stoffe bilden können¹).

Die Nutzbarmachung dieser Versuche über die beschleunigte Sauerstoffaufnahme der Kohlen in Gegenwart von Alkali für die Frage der Selbstentzündlichkeit der Kohlen würde als nächsten Schritt die Prüfung erfordern, inwieweit Beziehungen bestehen zwischen der alkalischen Sauerstoffaufnahme und dem Grade der Selbstentzündlichkeit der Kohlen, wobei man letzteren zunächst nach den bekannten Laboratoriumsmethoden (Dennstedt, Wheeler oder Erdmann) ermitteln könnte, dann aber die Prüfung an den Erfahrungen der Technik vornehmen müßte. Durch Kombination der Methoden wird man vielleicht zu einer maßgeblichen Beurteilung der natürlichen Verhältnisse gelangen. Besonderes Interesse bietet noch die Frage, ob die feuchten Kohlen stets saure Reaktion zeigen, und ob der Gehalt an Säuren mit der Selbstentzundlichkeit in Beziehung steht. Eine weitere Aufgabe wäre es auch zu prüfen, wie weit die alkalische Sauerstoffaufnahme mit der Heizwertverminderung der Kohlen beim Lagern parallel geht.

Schluß.

Die Stoffe der natürlichen Reihe

Lignin frischer Pflanzenmoder
Huminsäuren

Torf Braunkohlen Steinkohlen

¹) Bone und Sarjant haben bereits darauf hingewiesen, daß die Einwirkung von Sauerstoff bei der Pyridinextraktion von Kohle auf den Lösungsvorgang verzögernd einwirkt. [Ref. Soc. 88, 752 A (1919)].

sind, wie die vorliegende Untersuchung gezeigt hat, dadurch gekennzeichnet, daß sie in Gegenwart von Alkali eine außerordentlich beschleunigte Sauerstoffaufnahme zeigen. Dabei bilden sich
aus alkaliunlöslichen Stoffen alkalilösliche Huminsäuren. Es ist
nicht anzunehmen, daß die Huminsäuren bildenden Stoffe bei den
rezenten und fossilen Vegetabilien identisch sind. Während es
beim Lignin und den frisch der Vermoderung anheimgefallenen
Pflanzenstoffen der im wesentlichen unversehrte Ligninkomplex ist,
welcher die Huminsäuren liefert, ist anzunehmen, daß die lösliche
Huminsäuren bildenden Stoffe der Kohlen bereits einmal den Zustand der löslichen Huminsäuren durchlaufen haben, ehe sie durch
Reduktions- und Kondensationsvorgänge in den unlöslichen Zustand
übergingen.

Man war sich bisher noch nicht darüber klar, welches die Stoffe sind, an die die Selbstentzündlichkeit der Kohlen geknüpft ist. Früher glaubte man den Pyriten diese Rolle zuschreiben zu sollen. In neuerer Zeit hat man mehr und mehr die Aufmerksamkeit auf die Huminsäuren gerichtet¹).

Die vorliegende Untersuchung zeigt auf das Deutlichste, daß tatsächlich die Huminsäuren diejenigen Bestandteile der Kohlen sind, welche infolge ihrer Autoxydation die Selbstentzündlichkeit verursachen. Die Beschleunigung der Sauerstoffaufnahme durch Alkalien, die Bildung von Phenolen bei der trockenen Destillation oder Kalischmelze von Huminsäuren, die dunkelgefärbten Lösungen, welche Huminsäuren in Alkalilauge bilden, das alles sind Anhaltspunkte dafür, daß es phenolische Gruppen sind, welche die Autoxydierbarkeit der Huminsäuren und also auch der Kohlen bedingen.

Mülheim-Ruhr, April 1922.

¹) Hinrichsen-Tacsak, Chemie der Kohle, S. 282, erblicken jedoch die Ursache der Selbstentzündlichkeit in den ungesättigten Kohlenwasserstoffen.

4. Über die Ameisensäurebildung aus Kohlenoxyd und Wasser bezw. aus Kohlendioxyd und Wasserstoff bei höherer Temperatur und höherem Druck.

Von

Hans Schrader.

Die unmittelbare thermische Synthese der Ameisensäure aus den Komponenten Kohlenoxyd und Wasser oder Kohlendioxyd und Wasserstoff ist bisher ohne Katalysatoren oder die besondere Wirkung der stillen elektrischen Entladung noch nicht durchgeführt worden. Bekanntlich kann man die Hydratisierung des Kohlenoxyds leicht dadurch bewirken, daß man es mit einer Lösung von Basen zusammenbringt und durch letztere die Konzentration der freien Ameisensäure fortdauernd äußerst gering erhält. Schon bei unter 150° findet dann eine recht geschwinde Aufnahme des Kohlenoxyds und Bildung von Formiat statt. Durch die Einwirkung der dunkeln, elektrischen Entladungen haben zuerst Losanitsch und Jovitschitsch1) Ameisensäure aus Kohlenoxyd und Wasser erhalten. Doch finden neben dieser Reaktion eine Reihe anderer Vorgange statt. Wie ferner Baumann²) fand, gehen Kohlenoxyd und Wasser bei Gegenwart von Palladiumschwarz bei gewöhnlicher Temperatur in Kohlendioxyd und Wasserstoff über. Wieland®) hat später gezeigt, daß sich als Zwischenstufe bei diesem Vorgang Ameisensäure bildet, die dann durch die Einwirkung des Katalysators dehydriert wird, ein Vorgang, der für das Rhodium, Iridium und Rhutenium längst von St. Claire-Deville und Debray'), für das Palladium später von Zelinsky und Glinka") beobachtet

¹) B. 80, 186 (1897).

²⁾ Z. physiol. Oh. 5, 244.

^{*)} B. 45, 681 u. 2618 (1912).

⁴⁾ B. 7, 1088 (1874).

b) B. 44, 2809 (1911).

wurde. Ferner fand Wieland, daß sich unter der Einwirkung des Palladiumschwarz ebenfalls aus Kohlendioxyd und Wasserstoff bei gewöhnlicher Temperatur in geringer Menge Ameisensäure bildet¹).

Wieland erklärt aus dem Auftreten von Ameisensäure als Zwischenstufe die Unentbehrlichkeit von geringen Mengen Wasser für die Verbrennung des Kohlenoxyds²) und wies Ameisensäure in der Kohlenoxydflamme nach. Die Auffassung Wielands über die Kohlenoxydflamme wurde kürzlich durch v. Wartenberg und Sieg³) bestätigt.

So wurde also nachgewiesen, daß einerseits die Verbrennung des Kohlenoxyds über die Ameisensäure als Zwischenstufe verläuft, und daß andrerseits bei der bei gewöhnlicher Temperatur durch Katalysatoren vermittelten Einstellung des Wassergasgleichgewichts, gleichgültig von welcher Seite, von CO oder von CO₂ aus, Ameisensäure auftritt.

Während also sowohl für sehr hohe Temperatur, als auch für gewöhnliche Temperatur Untersuchungen auf diesem Gebiet vorliegen, fehlten bisher Versuche, die die Untersuchungen auf das Gebiet derjenigen Temperaturen ausdehnten, bei denen die Einstellung des Wassergasgleichgewichts sich auch ohne Katalysatoren mit merklicher Geschwindigkeit vollzieht, also bei Temperaturen von einigen hundert Grad.

Auf diese Frage bezieht sich ein von F. A. Weber⁴) auf Veranlassung von Haber ausgeführter Versuch, in dem die Prüfung der Ameisensäurebildung aus Kohlenoxyd und Wasser bei 200° unter Druck unternommen wurde. Die aus der Bombe abblasenden, durch Kühlung verdichteten Kondensate hatten zwar reduzierende Eigenschaften, doch konnte ein sicherer Nachweis der Ameisensäure nicht erbracht werden.

Versuche, die von mir gelegentlich der Arbeit über die Hydrierung von Kohlen durch Kohlenoxyd⁵) ausgeführt wurden, ergaben, daß diese Bildung von Ameisensäure beim Erhitzen von Kohlenoxyd mit Wasser unter Druck in merklichen Mengen ein-

¹) Siehe ferner die Angaben von Sabatier über die katalytische Zersetzung der Ameisensäure (Katalyse, 1914, S. 209). Vgl. auch Bredig u. Carter, D.R.P. 389 946 (O. 1921 IV, 1221).

⁵) Dixon, B. 88, 2482 (1905).

³⁾ B. 58, 2194 (1920).

⁴⁾ Dissertation, Karlsruhe 1908, S. 108.

^{*)} Franz Fischer u. Hans Schrader, Brennstoff-Chemie 2, 257 (1921).

tritt, und die daraus hervorgegangene, nachstehend beschriebene Arbeit zeigt, daß es sich verlohnen würde, Druck, Temperatur, Katalysatoren u. a. eingehender zu untersuchen.

I. Über die Bildung der Ameisensäure bei der Reaktion: $CO + H_sO \longrightarrow CO_s + H_s$.

Die Bildung von Ameisensäure aus Kohlenoxyd und Wasser läßt sich leicht beobachten, wenn man das Gas unter Druck mit Wasser auf $300-400^{\circ}$ erhitzt. Je nach dem Metall — es wurden Eisenautoklaven ohne Einsatz bezw. mit Kupfer- oder Silbereinsatz verwandt —, mit dem die Stoffe während der Reaktion in Berührung stehen, ist der Betrag verschieden, den die Umwandlung $CO + H_2O \longrightarrow CO_2 + H_2$ erreicht. Wir gehen zunächst näher auf die Versuche ein, um dann auf diese von besonderer Bedeutung erscheinende Tatsache zurückzukommen.

i. Versuche im Elsenautokiaven.

Ein eiserner Hochdruckautoklav¹) wurde mit einer bestimmten Menge Wasser beschickt und mit Kohlenoxyd mit einem Druck von über 100 Atm. gefüllt. Das Kohlenoxyd enthielt 1,8% CO2 und 0,4°/0 O2. Nach 3-stündigem Erhitzen auf 350° bezw. 400° wurde der Autoklav abgekühlt, das Gas abgeblasen, seine Menge gemessen und sein Gehalt an Kohlendioxyd bestimmt. zeigte den eigentümlich süßlichen Geruch, den das Gas in der Stahlflasche besaß, in verstärktem Maße infolge seines hohen Gehaltes an Eisenkarbonyl. Bei dem bei 350° ausgeführten Versuch brannte das Gas mit helleuchtender Flamme, welche auf ein hineingehaltenes Stück Porzellan einen reichlichen Beschlag von gelbbraunem Eisenoxyd abschied. Wir leiteten das Gas durch eine mit flüssiger Luft gekühlte Vorlage. Nach dem Abdunsten der bei Zimmertemperatur gasförmigen Kondensate hinterblieb neben wenig Wasser etwa 0,1 bis 0,2 ccm einer gelben, süßlich riechenden Flüssigkeit, die offenbar Eisenkarbonyl war. Dieselbe war schwerer als Wasser und verflüchtigte sich beim Kochen mit dem Wasserdampf; auf dem Uhrglas mit einer kleinen Flamme berührt, flammte sie hell auf und hinterließ einen hell- bis dunkelbraunen Beschlag von Eisenoxyd. Bei dem Versuch bei 400° enthielt das Gas, der

5*

¹) Die Bauart und Handhabung des Autoklaven ist Abh. Kohle 5, 476 (1920) beschrieben.

Flammenhelligkeit und dem Beschlag auf Porzellan nach zu urteilen, viel weniger Eisenkarbonyl.

Die zahlenmäßigen Ergebnisse der Versuche sind in Tafel 1 aufgeführt.

			7	afel	1.			
CO und H	O unter	Druck	bel	350°	und	400°	lm	Eisenautoklaven.

	Leerraum			-	Im ab-	Wing	erige Flüssi	gkeit
Lfde. Nr.	des Auto- klaven	Druck CO	Wasser	Tem- peratur	geblasenen Gas CO ₂	Menge	Verbraud Neutrali	sation
	oom	Atm.	com	•C	%	oom	Insgesamt	je com
1	118	185	20	350	14,0	17	14,2	0,84
2	118	135	20	400	28,0	14	7,2	0,51
.8	250	75	40	400	81,8	'81	14,8	0,48

Wie die Tafel zeigt, befanden sich in dem Gas nach dem Erhitzen auf 350° 14,0°/0 CO₂, nach dem Erhitzen auf 400° die doppelte Menge, nämlich 28,0 bezw. 31,3°/0 CO₂. Bei 350° verläuft der Vorgang also noch ziemlich langsam, während bei 400° reichliche Mengen Kohlendioxyd entstanden waren.

Die bei den Versuchen erhaltenen wässerigen Lösungen reagierten deutlich sauer. Die Menge der in ihnen enthaltenen Säure wurde durch Titration mit $^{n}/_{10}$ Natronlauge unter Benutzung von Phenolphthalein als Indikator ermittelt. Die Säuremenge (Spalte 8 und 9 der obigen Tafel) je ccm Lösung betrug bei dem Versuch bei 350° 0,84 ccm $^{n}/_{10}$, bei den Versuchen bei 400° 0,51 bezw. 0,48 ccm $^{n}/_{10}$. Beim Zusatz der Natronlauge schied sich ein geringer Niederschlag aus, der aus Ferrohydroxyd bestand. Auch beim längeren Stehen oder beim Kochen der sauren wässerigen Flüssigkeit setzte sich etwas Eisenhydroxyd ab.

Erhitzte man die vom Eisenniederschlag abfiltrierte und mit Essigsäure angesäuerte Lösung mit einem Gemisch von Quecksilberchlorid und Natriumacetatlösung, so schied sich beim Kochen eine reichliche Meuge Quecksilberchlorür aus. Die entstandene Säure war also Ameisensäure, die sich durch die unmittelbare Vereinigung von Kohlenoxyd und Wasser gebildet hatte.

Wie die Tafel 1 zeigt, ist die Menge der entstehenden Ameisensäure nicht unbeträchtlich. Bei 350° ist sie größer als bei 400°. Die Menge derselben wird sich regeln nach der Umwandlungsgeschwindigkeit des Kohlenoxyds und der Beständigkeit der Ameisensäure unter den jeweiligen Bedingungen.

2. Versuche im Autoklaven mit Kupfereinsatz.

Um den Einfluß der Eisenwandung auf die Geschwindigkeit der Umsetzung zu ermitteln, wurden einige Parallelversuche in einem vollständig mit Kupfer ausgekleideten Druckgefäß gemacht. Allerdings gelang es nicht, das Eisen vollständig auszuschließen; stets war in der wässerigen Flüssigkeit ein wenig davon vorhanden, das beim Zusatz von Natronlauge als grünliches Hydroxyd ausfiel. Die Kupferauskleidung des Apparates hatte am Deckel für die Gaszu- und -ableitung ein kleines Loch, auf welches der Kanal des Autoklavenkopfes mündete. Durch dieses konnte also das Kohlenoxyd, das mit dem Eisen in Berührung war und daher Eisenkarbonyl enthielt, in das Innere des Kupfereinsatzes gelangen.

Tafel 2.

CO und H₄O unter Druck bei 300° und 400° im Kupferautokiaven.

	Leer-	_		Teme	lasenes darin sfunden		Wasserig	e Flüssi	gkeit
Lfde. Nr.	raum d.Auto- klaven	Druck CO	Wasser	Tem- peratur	. 80	Menge	Verbraud Neutralis	sation	Ameisensäure mittels HgCl ₂ bestimmt ent-
	cem	Atm.	com	°0	%	cem	Insgesamt		spr. ccm n/10
1	186	110	80	400	84,1	15	5,55	0,87	5,54
2	180	100	90	400	8,0	16	7,18	0,45	
8	180	100	20	400	8,4	17	11,78	0,69	
4	180	95	20	4 00	8,4	17	14,28	. 0,84	-
5	180	98	20	800	4,2	19	14,4	0,76	ļ. <u>—</u>

1) In dem angewandten CO waren 1,8% CO₂, die von dem im abgeblasenen Gas vorhandenen CO₂ in Absug gebracht werden müssen, um das neugebildete CO₂ su erhalten.

Wie die Versuche bei 400° (1 bis 4 der Tafel 2) zeigen, wuchs mit der Zahl der Versuche die Menge der jedesmal gebildeten Ameisensäure von 0,37 auf 0,84 ccm ⁿ/₁₀ je ccm Lösung (also eine Lösung mit einem Gehalt von 0,39°/₀ Ameisensäure) stetig an, und zugleich fiel die Menge des nach der Reaktion im Gas vorhandenen CO₂ von 32,3°/₀ bei Versuch 1 auf den geringen Wert von 1,2 bis 1,6°/₀ bei den folgenden. Hieraus ist zu schließen,

daß der neue Apparat anfänglich katalytisch wirkende Verunreinigung enthielt, die die Reaktion

$$CO + H_2O \rightarrow CO_2 + H_2$$

beschleunigten. Dieser Katalysator wurde anscheinend beim ersten Versuch entfernt oder unwirksam gemacht.

Als wir bei einem anderen mit Kupfer ausgekleideten Autoklaven die Versuche wiederholten, beobachteten wir die gleichen Erscheinungen. Es wurden 20 ccm Wasser mit CO unter 140 Atm. Druck 3 Stunden auf 400° erhitzt. Danach betrug der CO₂-Gehalt des Gases bei den 3 Versuchen

$$31,6 - 27,2 - 11,2^{0}/_{0}$$

nahm also dauernd ab, wenn auch nicht so plötzlich, wie bei der obigen Versuchsreihe, die Menge der gebildeten Ameisensäure dagegen stieg, wie die Zahlen zeigen:

nicht bestimmt —
$$6.3$$
 — 7.4 ccm $^{n}/_{10}$.

Der Katalysator, der zunächst den schnellen Übergang des Kohlenoxyds in Kohlendioxyd bewirkte, kann möglicherweise Eisen sein, das von der Bearbeitung des Kupfers her sich in geringen Mengen daran befand und durch das Kohlenoxyd in Karbonyl übergeführt und somit entfernt wurde.

Diese Beobachtungen scheinen sich jedoch nicht immer reproduzieren zu lassen. Mit einem Kupferautoklaven (130 ccm Leerraum), der mit Salpetersäure ausgebeizt war, wurden folgende Ergebnisse erhalten:

7/				W	Leserige Flussig	keit
Ver- such Nr.	Druck CO	Wasser	Temperatur	Menge	Verbraucht z. com n/16 Insgesamt	
	Atm.	com °C		cem	00m	je com
1	75	20	400	15,5	10,5	0,68
.2	75	20	400 ·	15,0	6,0	0,40

Tafel 8.

In diesem Falle hatte sich also beim zweiten Versuch die Menge der gebildeten Ameisensäure verringert.

Auch die Gasanalyse ergab hier ganz andere Werte als bei den zuerst aufgeführten Versuchen. Wie Tafel 4 zeigt, hatte ähnlich wie in den Versuchen im Eisenautoklaven und im Gegensatz zu den ersten Versuchen im Kupferautoklaven eine weitgehende Umsetzung des Kohlenoxyds zu Kohlendioxyd und Wasserstoff stattgefunden.

Tafel 4. Gasanalyse zu Versuch i und 2 von Taf. 3.

Versuch	co	CO _s %	H ₂	Rest
Nr.	%		%	%
1 2	6,8	89,9	49,4	4,4
	10,2	· 37,5	48,2	4, 1

Daß das Kohlendioxyd in seiner Menge gegen den Wasserstoff zurückbleibt, erklärt sich einerseits aus der größeren Löslichkeit des ersteren in Wasser, wodurch ein Teil desselben beim Abblasen im Autoklaven zurückbleibt, anderseits daraus, daß das angewandte Kohlenoxyd etwas Wasserstoff (gegen 2,5 %) enthielt. Auch kann sich möglicherweise etwas Wasserstoff durch Einwirkung des Wassers auf die Eisenwandung und ferner auch Methan bilden.

3. Versuche Im Autoklaven mit Silbereinsatz.

In der Hoffnung, durch geeignete Wahl des Gefäßmaterials die Ameisensäurebildung noch weiter steigern zu können, wurden einige Versuche im Autoklaven mit Silbereinsatz (Leerraum 262 ccm) ausgeführt (Tafel 5).

Tafel 5.
CO und H_sO unter Druok bel 300° und 400° im Silberrohr.

				7	Vässerige Flüssig	keit
Ver- such Nr.	Druck CO	Wasser	Temperatur	Menge	Verbraucht z. com n/10 Insgesamt	
·	Atm.	com	°C	com	cem	je com
1	75 ¹)	20	. 800	19	2,7	0,14
2 8	75 20 60 20		400	16 18	5,0°) 4,8°)	0,81 0,27

- 1) Flaschen mit höheren Drucken waren zurzeit nicht vorhanden.
- 5) Bei der Titration schied eich etwas Eisenhydroxyd aus.

Wie aus den Zahlen zu ersehen, trat die gehoffte Wirkung nicht ein; die Ameisensäureausbeute blieb ziemlich niedrig. Durch

die Benutzung des Silbereinsatzes, der durch einen lose eingesetzten Deckel verschlossen war, konnte ebenso wie beim Kupfereinsatz das Eisen nicht vollständig ausgeschlossen werden; als Karbonyl gelangte es in den Silbereinsatz und dann beim Abkühlen in die wässerige Flüssigkeit. Möglicherweise hat die Gegenwart von so geringen Eisenmengen doch schon Einfluß auf die Ameisensäurebildung. Dagegen ging die Umsetzung des Kohlenoxyds mit bemerkenswerter Trägheit vor sich, wie folgende Analysen zeigen.

Tafel 6. Analyse der abgeblasenen Gase.

Versuch Nr.	00 %	CO ₃	H ₃	Rest °/o
1	90,9	.9,0	4,7	2,4
2	78,8	18,0	6,5	2,2
3	81 ,4	9,8	5,1	8,7

Bei den Versuchen bei 400° trat am Boden zwischen Eisenwandung und Silberrohr reichliche Rußabscheidung auf. Bei Versuch 2 betrug die abgeschiedene Menge 0,25 g.

Bemerkungen zu den Versuchen mit Kohlenoxyd und Wasser

Bei den Versuchen mit Kohlenoxyd und Wasser hat sich gezeigt, daß bei 3-stündiger Versuchsdauer und bei einer Temperatur von 400° im Eisen- und auch manchmal im Kupferautoklaven eine weitgehende Umsetzung in Kohlendioxyd und Wasserstoff stattfindet, während in einigen Fällen im Kupfer- und stets im Silbergefäß diese Umsetzung nur verhältnismäßig langsam fortschreitet. Stets findet dabei die Bildung von Ameisensäure statt. Die Menge derselben schwankte in den einzelnen Versuchen zwischen 0,14 ccm und 0,84 ccm ⁿ/10 je ccm wässerige Flüssigkeit, die sich beim Abkühlen im Autoklaven befand. Die größten Mengen Ameisensäure wurden im Autoklaven mit Kupfereinsatz erhalten, obwohl gerade bei diesen Versuchen ein sehr kleiner Umsatz von Kohlenoxyd zu Kohlendioxyd stattgefunden hatte.

Vergegenwärtigt man sich die eingangs angeführten Versuche von Wieland, wonach sowohl bei gewöhnlicher Temperatur unter dem Einfluß von Katalysatoren, als auch bei Verbrennungstemperatur der Übergang von Kohlenoxyd in das Kohlendioxyd über die Ameisensäure als Zwischenstufe verläuft, so muß man in Anbetracht der vorstehend mitgeteilten Versuche zu dem Schluß kommen, daß auch bei mittleren Temperaturen die Einstellung des Wassergasgleichgewichtes über die Ameisensäure als Zwischenstufe verläuft:

$$CO + H_2O \longrightarrow H \cdot COOH \longrightarrow CO_2 + H_2$$
.

Der verschiedene katalytische Einfluß des Eisens, Kupfers und Silbers auf den Verlauf der Wassergasreaktion bedarf zu seiner näheren Aufklärung weiterer eingehender Versuche. Bei der Anstellung derselben wird man sich vor Augen halten müssen, daß die Gesamtwirkung der Metalle auf den Vorgang sich zusammensetzt aus ihrer Wirkung auf den Übergang CO + H₂O - HCOOH und auf die weitere Zersetzung der Ameisensäure, wobei man in Betracht ziehen muß, daß letztere je nach der Art des Katalysators sich vorwiegend entweder in Kohlendioxyd und Wasserstoff oder in Kohlenoxyd und Wasser zersetzen kann¹). Auf diesem Wege wird man zu einem klaren Verständnis der Tatsachen kommen, wie sie die vorstehend beschriebenen Versuche ergeben haben und wie sie auch z. B. von Armstrong und Hilditch²) auf dem gleichen Gebiete beobachtet worden sind. Man wird dann verstehen, auf welche Einzelvorgänge es zurückzuführen ist, daß im Gegensatz zum Eisen beim Silber und in manchen Fällen beim Kupfer die Umsetzung von Kohlenoxyd und Wasserdampf nur langsam vor sich geht, und weshalb beim Kupfer größere Mengen Ameisensäure zugegen sind als beim Silber. So leicht es wäre, darüber Vermutungen zu äußern, so möchten wir doch zugunsten des Experiments vorläufig darauf verzichten.

Bemerkt mag jedoch noch werden, daß die dem Wasserstoff überlegene hydrierende Wirkung des Kohlenoxyds, wie sie die Versuche über die Hydrierung von Kohlen dargetan haben⁵), wahrscheinlich auf der intermediären Entstehung von Ameisensäure beruht, so daß also die Wirkung des Kohlenoxyds der des Formiats⁴) analog ist.

¹⁾ Sabatier u. Mailhe, vgl. Sabatier, Die Katalyse, Leipsig 1914, S. 209 u. f.

Proc. Roy. Soc., Serie A, 97, 265 (1920); Ref. Brennstoff-Chemie 2, 288 (1921).

Brennstoff-Chemie 2, 257 (1921).

⁴⁾ Brennstoff-Chemie 2, 161 (1921).

Über die Zersetzung der Ameisensäure durch Erhitzen.

In Anbetracht der Wichtigkeit, die die thermische Zersetzung der Ameisensäure für die vorliegenden und späteren Versuche auf dem Gebiet der Wassergasreaktion besitzt, seien an dieser Stelle kurz die darüber vorhandenen Arbeiten angeführt.

Die älteren Angaben der Literatur sind nur dürftig und widersprechen sich zum Teil scheinbar. Organische Lehrbücher¹) geben an, daß die Ameisensäure bei 160° in CO2 und H2 zerfällt. Berthelot²) fand, daß sich reine Ameisensäure, in verschlossenen Röhren einige Stunden auf 200—250° erhitzt, zum größten Teil in CO und H2O zersetzt. Riban³) erhitzte in evakuierter Röhre eine 2°/0 ige Lösung aus Ameisensäure 24 Stunden auf 175° und erhielt an Gas 0,35 ccm CO2, 0,39 ccm H2 und 1,18 ccm CO. Engler und Grimm⁴) erhielten aus 10 ccm Säure durch 8 stündiges Erhitzen im Einschluß auf 150—160° 300 ccm Gas mit 98,8°/0 CO und 1,2°/0 CO2. Über den Verbleib des dem Kohlendioxyd entsprechenden Wasserstoffes findet sich keine Angabe. Maquenne⁵) erhielt beim Durchleiten des Dampfes der Ameisensäure durch ein rotglühendes Rohr 25,0°/0 CO2, 23,9°/0 H2 und 51,1°/0 CO.

Die Erklärungen für die verschiedenen Angaben der älteren Autoren bringt die bereits oben angeführte Arbeit von Sabatier und Mailhe, die den Einfluß von Katalysatoren auf die Art des Zerfalls der Ameisensäure behandelt.

Im Anschluß an die mit CO und H_2O ausgeführten Versuche habe ich die zwei folgenden Versuche über die thermische Zersetzung verdünnter Ameisensäure in Gegenwart von Kohlenoxyd unter Druck angestellt (Tafel 7).

Es zeigte sich also, daß die Ameisensäure so weitgehend zersetzt wird, daß die bei 400° noch vorhandene Menge etwa der aus CO und H₂O erhältlichen entspricht, während bei 300° der der Zersetzung entgehende Betrag etwas höher war.

Bei dem Versuch bei 300° waren 1,2 l Kohlendioxyd entstanden, während sich aus der zersetzten Ameisensäure im günstigsten

z. B. v. Richter, "Chemie der Kohlenstoffverbindungen", 1909, Bd. I, S. 266;
 Berntheen, "Lehrbuch der organischen Chemie", 1914, S. 184.

⁵) C. r. 42, 447 (1856); A. ch. [8] 46, 477 (1856).

⁸⁾ Ref. B. 15, 77 (1882).

⁴⁾ B. 80, 2921 (1897).

⁵) Bl. [2] **89**, **80**7 (1888).

Tafel 7.

Thermische Zersetzung von Ameisensäure.

20 cam 1,96 n. Ameisensäure mit CO unter 120 Atm. Druck im Kupferautoklaven mit 180 cam Leerraum.

Nr.des Ver-	Dauer	Tem- peratur	Gas	CO, i	m Gas	Erhaltene Flüssigkeit	Ameisen-
suchs	Stunden	°C	1	%	1	com	com n/10
1 2	3 15	300 400	17,85 21,1	7,0 24,2	1,2 5,1	21 15,5	26,2 11,1

Falle 0,8 l bilden konnten. Bei 400° entstanden 5,1 l; es hat also hier ein reichlicher Übergang von Kohlenoxyd in Kohlendioxyd stattgefunden.

II. Über Amelsensäurebildung aus Kohlendloxyd und Wasserstoff beim Erhitzen unter hohem Druck.

Im ersten Teil war dargelegt worden, daß der Übergang von CO in CO₂ beim Erhitzen mit Wasser über die Ameisensäure als Zwischenstufe verläuft, und bei den in dieser Weise angestellten Versuchen wurden verhältnismäßig reichliche Mengen Ameisensäure gefunden. Es lag daher der Gedanke nahe, daß man auch von der anderen Seite des Wassergasgleichgewichtes, nämlich durch Erhitzen von CO₂ und H₂ zu dieser Zwischenstufe gelangen könne, zumal, wie eingangs erwähnt, bereits Wieland unter Anwendung eines Katalysators bei gewöhnlicher Temperatur Ameisensäure aus CO₂ und H₂ erhalten hat.

Es wurde deshalb Kohlendioxyd und Wasserstoff mit etwas Wasser im Eisenautoklaven 3 Stunden auf 400° erhitzt (Versuch 1 in Tafel 8). Die erhaltene wässerige Flüssigkeit sowie auch die aller anderen in Tafel 8 zusammengestellten und im Eisenautoklaven ausgeführten Versuche enthielt etwas Eisen und zwar zum Teil in der Ferrostufe, das beim Versetzen mit Natronlauge als Hydroxyd ausfiel. Wir fanden durch Titration mit Natronlauge 3,5 ccm n /₁₀ Ameisensäure, während früher beim Erhitzen von CO und H₂O auf 400° 7,2 ccm n /₁₀ erhalten worden waren.

Es war nun zu erwarten, daß sich die Ameisensäure bedeutend anreichern würde, wenn man sie sogleich nach ihrer Entstehung in ein beständiges Salz überführte. Wir haben daher den Versuch in Gegenwart von Natriumkarbonat wiederholt und dabei

Tafel 8.

Ameisensäurebildung aus CO₃ (bezw. Na₂CO₂) und H₂ beim Erhitzen unter hohem Druck.

Die Gase (CO₂ unter 30 Atm., H₂ unter 50 Atm.) wurden in Gegenwart von 15 cem Wasser und 1 g Natriumkarbonat 8 Stunden auf 350° erhitst. Nur Versuch 1 wurde bei 400° und ohne Zusatz von Natriumkarbonat ausgeführt. Vor dem Einpressen der Gase wurde der Autoklav mit der Wasserstrahlpumpe leergepumpt.

Nr. des			Ameisensäure	Αì	geblasenes G	8.8
Ver- suchs	Gas	Autoklav	besw. Formiat	Mange	Darin	
84005			ocm n/10	1	/0	
1	00g+Hg	· Fe	3,5	12,2	44,6	5,44
2	, ,	77	78,8	11,2	50,0	5,60
8	. CO,	n	2,8		97,0 ¹)	
4	,	Cu.	0		97,0	_
5	H,	Fe	15,7	_	0,2	_
в	n	Cu	fast 0	_	0	
7	CO, + H,	Cu	10,2	- 14	68,0	

¹⁾ Das Kohlendioxyd, so wie wir es aus der Stahlflasche entnahmen, enthielt ebenfalls $97\% 00_2$.

unsere Erwartung bestätigt gefunden: wir bekamen nämlich 78,3 ccm ⁿ/₁₀ Ameisensäure als Formiat (Tafel 8, Versuch 2).

Da die Möglichkeit vorlag, daß entweder das Kohlendioxyd oder der Wasserstoff durch geringe Mengen CO verunreinigt war, die vielleicht die Bildung der geringen Menge Ameisensäure veranlaßt hatten, die wir bei Versuch 1 erhielten, wurden zwei weitere Versuche in der Weise angestellt, daß man jedes Gas für sich allein mit Sodalösung erhitzte. Tatsächlich wurde bei dem Versuch mit Kohlendioxyd (Versuch 3) etwas Formiat, nämlich entsprechend 2,8 ccm ⁿ/₁₀ Ameisensäure, erhalten.

Es konnte nun aber sein, daß die Formiatbildung in Gegenwart von Kohlendioxyd oder Karbonat durch die reduzierende Wirkung der Eisenwandung auf diese beiden Stoffe verursacht wurde, und es wurde deshalb der Versuch im Kupferautoklaven wiederholt (Versuch 4). In der Tat wurde nunmehr keine Ameisensäure erhalten. Da, wie wir früher zeigten, Kohlenoxyd auch im Kupferautoklaven in Gegenwart von Wasser in Ameisensäure übergeht, ist anzunehmen, daß das angewandte Kohlendioxyd in seinen 3°/0 fremden Gasen keine störenden Mengen Kohlenoxyd enthielt.

Als wir Wasserstoff in Gegenwart von Sodalösung im Eisenautoklaven erhitzten (Versuch 5), erhielten wir eine verhältnismäßig reichliche Menge Formiat, nämlich entsprechend 15.7 ccm ⁿ/₁₀ Ameisensäure. Der Wasserstoff war, wie wir uns vorher überzeugt hatten, möglicherweise durch geringe Mengen CO verunreinigt. während er CO, nicht enthielt. Als wir ihn nämlich im Gemisch mit Stickstoff über glühendes Kupferoxyd leiteten, schieden sich in dem vorgelegten Barytwasser geringe Mengen Karbonat ab. die vielleicht durch Oxydation von CO entstanden waren. Immerhin war die entstandene Menge Formiat zu groß, als daß sie sich aus dem Kohlenoxyd des Wasserstoffs hätte bilden können. Vielmehr konnte auch in diesem Falle eine reduzierende Wirkung des Eisens und zwar diesmal auf die Soda schuld sein. Um diese Annahme zu bestätigen, wurde derselbe Versuch im Kupferautoklaven wiederholt (Versuch 6). In diesem Falle gab die Lösung beim Versetzen mit Natronlauge und Kochen keinen Eisenniederschlag. beim Ansäuern mit Essigsäure und Erhitzen mit Quecksilberchlorid nur einen sehr geringen Niederschlag. Auch reduzierte die heiße alkalische Lösung nur eine ganz geringe Menge Kaliumpermanganat. Die entstandene Formiatmenge war somit nur äußerst gering. Daraus folgt also, daß durch die Einwirkung von Wasserstoff auf Soda unter unseren Bedingungen bei Abwesenheit von Katalysatoren Formiat nicht gebildet wird.

Als letzter Versuch wurde ein Gemisch von Kohlendioxyd und Wasserstoff in Gegenwart von Sodalösung im Kupferautoklaven erhitzt. Während die vorigen Versuche mit Kohlendioxyd allein oder mit Wasserstoff allein kein Formiat gegeben hatten, wurde diesmal eine verhältnismäßig beträchtliche Menge, nämlich entsprechend 10,2 ccm ⁿ/₁₀ Formiat gebildet. Daraus muß geschlossen werden, daß in der Tat durch die Einwirkung von Wasserstoff auf Kohlendioxyd Ameisensäure entsteht. Wie Versuch 2 zeigt, wird diese Reaktion durch Eisen außerordentlich beschleunigt. Die Wirkung des Eisens könnte auf folgendem Reaktionsverlauf beruhen:

- 1. $\text{Fe} + 2 \text{H}_2\text{O} = \text{Fe}(\text{OH})_2 + 2 \text{H}_2$
- 2. $CO_2 + 2H = H \cdot COOH$,
- 3. $Fe(OH)_2 + H_2 = Fe + 2 H_2O$,
- 4. $HCOOH = CO_2 + H_2$.

Nach diesem Schema wurde der Vorgang also in der Weise verlaufen, daß der durch die Einwirkung des Eisens auf das Wasser entstehende nascierende Wasserstoff (1.) das Kohlendioxyd zu Ameisensäure reduziert (2.), welche eine bestimmte Konzentration nicht überschreiten kann, da sie dann wieder in Kohlendioxyd und Wasser-

stoff (bezw. in Kohlenoxyd und Wasser) zerfällt (4). Das entstandene Eisenhydroxyd wird durch den Wasserstoff wieder zu Eisen reduziert (3). Statt des Wechselspieles zwischen Eisen und Eisenhydroxyd könnte natürlich auch ein solches zwischen zwei andern Oxydationsstufen vor sich gehen. Ist eine alkalische Substanz wie z. B. Soda zugegen, so wird die Ameisensäure aus dem gasförmigen System herausgenommen und in Formiat übergeführt, es bildet sich weitere Ameisensäure nach, und eine größere Menge Formiat reichert sich daher an, wie es in Versuch 2 tatsächlich der Fall ist.

Die Ergebnisse dieser Versuche machen es wahrscheinlich¹), daß man nicht nur für den Übergang vom Kohlenoxyd und Wasser zum Kohlendioxyd und Wasserstoff, sondern auch für den umgekehrten Vorgang die Ameisensäure als regelmäßige Zwischenstufe anzunehmen hat, so daß man das Schema für die Wassergasreaktion zu schreiben hätte:

$$CO + H_2O \rightleftharpoons H \cdot COOH \rightleftharpoons CO_3 + H_2.$$

Während bei gewöhnlichem Druck beim Erhitzen von Kohlenoxyd und Wasser bezw. Kohlendioxyd und Wasserstoff im Temperaturbereich von 300—400° diese Zwischenstufe der Ameisensäure sich nicht erhalten läßt, gelingt dies leicht unter Anwendung von erhöhtem Druck, wodurch nach dem Prinzip vom kleinsten Zwange die Bildung der Ameisensäure als kondensierteres System begünstigt wird. Es erscheint nicht ausgeschlossen, daß man durch Anwendung von höheren Drucken und sonstigen geeigneten Bedingungen zu einer technischen Darstellung von freier Ameisensäure aus Kohlenoxyd wird gelangen können.

Mülheim-Ruhr, Januar 1921.

¹) Ein endgültiger Beweis ist nicht erbracht, da man immerhin die Ergebnisse such so erklären könnte, daß etwa wenn auch in geringer Menge bei 850° aus CO₂ und H₂ unmittelbar sich bildendes CO zur Entstehung der gefundenen Ameisensäure geführt habe.

5. Über die Entkarboxylierung der Benzoesäure und der Phthalsäure.

Von

Hans Schrader und Helmut Wolter.

In einer früheren Arbeit¹) war gezeigt worden, daß man die Karboxylgruppen von Salzen der Benzolkarbonsäuren dadurch abspalten kann, daß man die wässerige Lösung der Salze in druckfesten Autoklaven auf genügend hohe Temperaturen erhitzt. Es tritt dann Verseifung ein, die z.B. das Natriumphthalat zunächst in Natriumbenzoat und schließlich in Benzol überführt nach dem Schema:

- I. $C_6H_4(COONa)_2 + H_2O = C_6H_6COONa + NaHCO_2$;
- II. $C_6H_6COONa + H_2O = C_6H_6 + NaHCO_8$.

Es war seiner Zeit nur ein Versuch mit phthalsaurem Natrium ausgeführt worden, der im Sinne der angegebenen Gleichung Benzoesäure und Benzol ergab; aber die Methode erschien wichtig genug, sie zum Gegenstand einer eingehenderen Arbeit zu machen. Die Ergebnisse derselben werden im folgenden beschrieben.

Als besonderer Vorzug der Methode muß es gelten, daß sie keiner weiteren chemischen Reagenzien bedarf. Dagegen erfordert sie naturgemäß Apparaturen, welche den Druck des flüssigen Wassers bei mehreren hundert Grad auszuhalten vermögen.

Man könnte zunächst meinen, daß die Verwendung von überhitztem Wasserdampf bei gewöhnlichem Druck die gleichen Dienste zu leisten vermöchte, wie die Verwendung von flüssigem Wasser unter hohem Druck. Die Versuche haben jedoch gezeigt, daß bei der ersteren Arbeitsweise Verluste insofern eintreten, als ein Teil der Substanz verkohlt. Offenbar liegt das daran, daß der Dampf nicht bis ins Innere der einzelnen Teilchen vordringen und dort

Frans Fischer und Hans Schrader, Über die Entkarboxylierung organischer Säuren. Abh. Kohle 5, 307 (1920).

seine verseifende Wirkung entfalten kann. Die von allen Seiten geschützten Anteile fallen daher der Verkohlung anheim. Arbeitet man dagegen mit Lösungen, also in Gegenwart von flüssigem Wasser, so ist allen Teilen die gleiche Verseifungsmöglichkeit geboten.

Über die verwendeten Stoffe.

Die Alkalisalze der Benzoesäure und Phthalsäure wurden durch Neutralisation der Säuren mit den entsprechenden Laugen, Eindampfen zur Trockne und Erhitzen auf 160-180° bis zur vollständigen Entwässerung dargestellt. Das Kupferbenzoat enthielt 3 Mol. Kristallwasser; es wurde erhalten durch Umsetzen der heißen äquivalenten Lösungen von Kupfersulfat und Natriumbenzoat und Trocknen des gewaschenen, hellblauen Salzes über Schwefelsäure bis zur Gewichtskonstanz. Das phthalsaure Kupfer wurde in gleicher Weise dargestellt und enthielt 2 Mol. Kristallwasser. Das phthalsaure Calcium wurde durch Digerieren von Phthalsäure mit der berechneten Menge Kalk erhalten. Das bei 100° getrocknete Salz war wasserfrei. Phthalsaures Zink wurde durch Kochen äquivalenter wässeriger Lösungen von Zinksulfat und Natriumphthalat als ein Gemisch von weißen Nädelchen und amorphem Salz erhalten. enthielt 41,0 % ZnO, während das normale Salz 35,5 % verlangt. Ein Salz der gleichen Zusammensetzung erhielten Ekeley und Banta¹) bei Verwendung von Zinknitrat.

Vorversuche bei gewöhnlichem Druck.

Trockene Destillation der Alkalisalze der Benzoesäure unter gewöhnlichem Druck.

Apparatur und Aufarbeitungsweise.

Bei der trockenen Destillation der Salze wurde entweder ein einfacher Aluminiumschwelapparat³) oder eine kleine Eisenretorte benutzt. Durch den angeschlossenen Kühler gingen die Destillate in einen mit Kältemischung gektihlten, gewogenen Kolben über. Die gasförmigen Produkte konnten weiter durch eine Waschflasche in einen Gasometer entweichen. Für das Arbeiten im Wasserdampfstrom wurde ein Aluminiumschwelapparat mit eingebauter Dampfüberhitzung³) verwandt. Das im Kolben aufgefangene Benzol

¹⁾ Am. Soc. 89, 767 (1917); C. 1921 L 14.

²) Abh. Kohle 5, 55 (1920).

⁵⁾ Abh. Kohle 5, 65 (1920).

wurde durch Abdestillieren und Rückwägung des Kolbens oder durch Umgießen des Kolbeninhalts in eine Mensur und Ablesen der Benzolmenge bestimmt. Hochsiedende im Kolben und Kühler befindliche Anteile wurden durch Herauslösen mit Äther und Abdampfen des letzteren gewonnen.

Die Versuche.

Die trockene Destillation der Alkalisalze der Benzoesäure scheint bisher wenig untersucht zu sein. Conrad¹) erhielt beim Erhitzen des Natriumbenzoats bis zur Verkohlung iso- und terephthalsaures Natrium. Über die Benzolausbeute gibt derselbe nichts an. v. Richter²) hatte vorher die Meinung vertreten, daß zur Entstehung der beiden Dikarbonsäuren die Gegenwart von ameisensaurem Natrium notwendig sei, was jedoch nach dem Versuch von Conrad nicht zutrifft. Wir geben in Tafel 1 ein paar Versuche über die trockene Destillation der Alkalibenzoate bei gewöhnlichem Druck, die wir als Vorversuche für die Zersetzung derselben unter hohem Druck in Gegenwart von Wasser angestellt haben.

Tritt bei 460° auch schon Benzolbildung ein, so ist diese doch gering, während als wirkliche Zersetzungstemperatur erst 500—525° in Frage kommt. Bei dieser Temperatur bilden sich in geringer Menge Huminsäuren, die bei weiterem und höherem Erhitzen verkohlen.

In Versuch 3, in dem zugleich die stärkste Verkohlung eintrat, wurden etwa 2°/0 Iso- und Terephthalsäure neben Benzol und Diphenyl gebildet. Für Temperaturen über 540° wurde eine Eisenretorte benutzt; die damit erhaltenen Ergebnisse sind nicht gleichmäßig. So ergab Versuch 4 eine Benzolausbeute von 62°/0, Versuch 5 dagegen unter gleichen Bedingungen nur 38°/0.

Aus der Literatur geht hervor, daß bei der trockenen Destillation der Erdalkalisalze der Benzoesäure infolge von Ketonbildung erhebliche Mengen höher siedender Produkte erhalten werden. Im Gegensatz hierzu war bei einem Versuch mit Alkalibenzoat die Menge der letzteren gering; unter ihnen befand sich Benzophenon und Diphenyl⁸), während Anthrachinon⁴) nicht gefunden

¹) B. 6, 1895 (1878).

³) B. **6**, 876 (1878).

^{*)} Brönner, A. 151, 50 (1869).

⁴⁾ B, 5, 909 (1872).

Ges. Abhandl. z. Kenntuis der Kohle. 6.

Tafel 1. Destillation von Benzoaten bei gewöhnlichem Druck,

TB A		Versnohsbedingungen			Dest	Destillat			B	Bückstand			Gen
Ruoh Nr.	Menge und Art des Salzes	Beschaffenheit der Betorte; Destillationsert	Ver- suchs- daner Stunden	Tempe- ratur °C	Bensol d. Th.	Bensol andere d. Th. Stoffe 1)	insge- semt g	verkohite Substanz E 0/0 1	kohite setans (% ?)	Beechaffenheit	-	°%	Beschaffenheit
						Die E	Die Salze allein	allein				1	
н	Natriumbensoat 20 g	Aluminium- schwelepperet	60	bis 450	2,4	0,25	18,7	ı	ı	granweiß mit einigen Kri- stallen durchsetzt., Spur von Huminsturen	0,85	18	Q.
OR .	dgi.	dgl.	8,0	626 636	26,5	6,5	16,8	I	1	branschwarz, humin- sänrenhaltig	0,62	81	vor und nach Absorption mit leuchtender Flamme brennber
80	dgi.	dgl	1,1	520 540	9,99	11,6	10,6	8,0	11,7	verkohlt, Isophthal- und 1,33 Terephthalsäure	1,38	24	mit heißer rötlicher Flamme brennbar
*	dgl.	Kisenretorte	10	виовц	61,8	6,0	11,7	6,0	5,8	braunschwarz, werkohlt	0,58		enthalt CO ₂ and H ₂ , mit blag- blauer Flamme brennbar
ω .	dgi.	dgl.	4	H asb tı	98,0	8,6	15,8	8,0	1,8	grauschwarz, verkohlt	0,44		dgl. Ungesättigte Kohlenwasserstoffe vorhanden
6	Kaliumbenzoat 20 g	dgl	60	Rotgle	58,7	6,8	11,4	2,4 14,8		schwarz, stark verkohlt	1,6	81	dgl.
				a	ie Sal	Die Salse in Gegenwart von Basen	egen w	rart v	ron B	8.86.n			
-	Gemisch von 5 g	Risenretorte	0.6	86	88	Wenig		1		hellweiß	A	enig	wenig night brennbares Gas

wenig nicht prennoares dgl. hell grauweiß DELLWEID ŀ Weels dgl. Rotgint de Risens 3,5 5 Eligenretorre 먑 Gemisch von 8,1 g Benroesfure und 25 g Ca(OH) Netriumbengoet und 40 g NaOH

1) Die Prosentsahlen für verkohlte Substanz und höher siedende Stoffe bezieben sich zuf angewandte Bensoesfure.

wurde. Die Zersetzung des Kaliumbenzoats war von der des Natriumbenzoats nicht wesentlich verschieden.

Ganz allgemein findet bei der Erhitzung von Alkalibenzoaten starke Benzolbildung statt neben Verkohlung, Gasentwicklung und Entstehen geringer Mengen höher siedender Stoffe.

Unsere Versuche unter Zusatz von Basen bestätigen die Angaben der Literatur, wonach dabei eine gute Benzolausbeute erhalten wird. Während Barth und Schreder bei Zusatz von überschüssigem Natriumhydroxyd 70—80 % Benzol der Theorie erhielten, fanden wir sogar 93 %; bei der Destillation mit Kalk nach Mitscherlich kamen wir auf 90 %.

Wie Tafel 2 zeigt, führt die Zersetzung des Natriumbenzoats durch überhitzten Wasserdampf bei 450° mit guter Ausbeute zu

Tafel 2.

Destiliation von Natriumbenzoat bei gewöhnlichem Druck mit überhitztem Wasserdampf.

	Versuc	babadi	ngu	ıgen		illat ilt %		•	Rüc	kstand	I	
Versuch	Menge und Art des Salzes	Beschaffenheit der Be- torte; Destillationsart	Versuchsdauer	Temperatur	Benzol d. Th.	andere Stoffe 1)	insgesamt	verk Sub	stans	titriertes Alkali	Be- schaffen- heit	Bemerkungen
Nr.		安호	Std.	• Q			g	g	% ¹)	%		
1	20 g Na- benzoat	hitsung	2,5	450	16,2	0,9	17	-	_	20,5	grauweiß, aufgebläht	wässriges Destillat 41 ccm
2	10 g Na- trium- benzoat	st mit Dampfüberhitsung	8,5	450	40,6	etwa 1	6,5	-	-	45,7	grauweiß	Destillat 150 ccm. 47,8 % des Salzes haben sich der Ti- tration der ausge- ätherten Säure gemäß umgesetzt
8	dgl.	Al-Schwelspparst mit	6,8	450	66,8	etwa 2	5,0	_	-	72,5	weiß	Destillat 270 ccm
4	dgl.	Al-Schy	1,5	500	80,1	etwa 7,7	4,1	0,14	1,6	90,2	brann- schwarz	Destillat 150 ccm; 0,65 g höher siedende Anteile!

Die Prosentzahlen für verkohlte Substanz und höher siedende Stoffe beziehen sieh auf angewandte Bensoesäure.

Benzol. Allerdings ist bei dieser Temperatur die Umsetzung ziemlich langsam. Bedeutend schneller verläuft dieselbe bei 500°, allein hier tritt bereits anderweitig Zersetzung und Bildung höher siedender Produkte ein, so daß am günstigsten eine dazwischen liegende Temperatur sein dürfte.

In dem entstandenen Benzol befand sich etwas Benzoesäure, deren Entstehung auf Hydrolyse des Natriumbenzoats durch den überhitzten Wasserdampf zurückzuführen ist, ähnlich wie z.B. auch Kochsalz vom Wasserdampf bei Rotglut zu einem geringen Betrage gespalten wird 1).

Trockene Destillation von Natriumphthaiat.

(Tafel 8.)

Die Zersetzung des phthalsauren Natriums war bei 450° stärker als beim Benzoat. Es bildete sich zunächst Benzoesäure und in geringer Menge huminsäureartige Substanz. Letztere löste sich leicht in Alkali und wurde durch Säuren wieder ausgeschieden; bei weitgehendem Auswaschen ging sie kolloidal in Lösung. Bei längerer Versuchsdauer schreitet die Benzoesäurebildung fort, während die Huminstoffe verkohlen. Bei 500—520° treten Benzol und in erheblichen Mengen höher siedende Stoffe auf, während dementsprechend die Benzoesäurebildung abnimmt. Bei 550° tritt schnelle vollkommene Zersetzung ein.

Die Zersetzung von phthalsaurem Natrium in Gegenwart von Wasserdampf bei gewöhnlichem Druck lieferte uns entgegen unseren Erwartungen nur wenig Benzoat und zwar bei 450°. Bei 580° trat etwas Benzol auf, bei 550° entstanden erhebliche Mengen davon, und zwar etwa 2¹/₂ mal so viel, als bei Abwesenheit von Wasserdampf. Außerdem war die Menge der höher siedenden Stoffe und die Verkohlung des Rückstandes viel geringer.

Über die Entkarboxylierung von Benzoesäure und Phthalsäure oder ihren Salzen durch Erhitzen mit Wasser unter Druck.

Apparatur und Arbeitsweise.

Die Versuche wurden in dem früher bereits beschriebenen Hochdruckautoklaven ausgeführt³). Das bei der Druckerhitzung abgespaltene Gas wurde nach dem Erkalten des Autoklaven in einen

¹⁾ Vergl. Spring, B. 18, 845 (1885).

²) Abh. Kohle 5, 476 (1920).

Gasbehälter abgeblasen und analysiert. Dabei wurde die Menge des im Autoklaven verbleibenden Gasanteils rechnerisch berücksichtigt. Ein gewisser Fehler wird durch die Löslichkeit der Gase, insbesondere der Kohlensäure in der wässerigen Salzlösung verursacht. Durch wiederholtes, kräftiges Schütteln wurden die gelösten Gasmengen möglichst herausgetrieben und der Fehler zu mindern gesucht. Auch war zu berücksichtigen, daß ein Teil der Kohlensäure als Bikarbonat gebunden war.

So dienen die Gasanalysen im wesentlichen als Ergänzung der den Grad der Zersetzung genau festlegenden Daten, die durch Titration des entstandenen Alkalis und Ausäthern der noch vorhandenen Benzoesäure bezw. bei den späteren Versuchen Fällung der noch vorhandenen Phthalsäure erhalten wurden.

Die Verarbeitung der flüssigen und festen Reaktionsprodukte geschah in der Weise, daß Lösung und Benzol in eine Mensur

Tafel 3.

Destillation von phthalsaurem Natrium bei gewöhnlichem Druck.

		ersu	hs- ngen		De	etille	it		G	Le			R	ticketa	nd
Tr. Versuch	Angewandt Striumphthalat	E Daner d. Erhitzens	o Temperstur	ം ingeant	Ber	% d. Th.	höl siede Sto	nde	1	00, %	o insgesamt	on verkohite		음 당 titriertes 당 Alkali	Aussehen, Zusammen- setzung
1	20	8	450	0,22	_	-	-		0,48	18	19,7	-	_	9,8	aufgebläht, porös, braun- schwarz mit 11º/o Benzoe- säure, 2,5º/o Huminsäuren
2	5	6	450	0,22	-	-	_	_	?	_	4,7	0,4	10,8	88,7	braunschwarz, 25 % Benzoe- säure d. Th.
8	20	1	500 — 520	2,1	1	18,4	0,67	4,2	1,65	41	15,7	5,1	82,3	?	aufgebläht, schwarz
4	10	1	550— 560	1,26	0,72	19,4	0,88	4,8	0,78	24	7,5	2,8	28,4	90,7	dgl.

Bezogen auf angewandte Phthalsäure.

gegossen wurden und die Menge des letzteren abgelesen wurde. Der Autoklav wurde mit Wasser ausgespült und die gesamte Lösung in einen 500 ccm Meßkolben filtriert. Häufig schied die Lösung eine geringe Menge Eisen als Hydroxyd aus, das aus dem Autoklaven stammte und wahrscheinlich als Bikarbonat in Lösung gegangen war.

Zur Bestimmung der entstandenen Menge Natriumkarbonat bezw. -bikarbonat wurde die erwärmte Lösung im Erlenmeyer mit überschüssiger 1/10 Schwefelsäure versetzt und 10 Minuten unter öfterem Umschütteln zur Vertreibung der Kohlensäure auf dem Wasserbade gehalten. Bei dieser Art des Erhitzens traten keine Verluste an Benzoesäure ein; sodann wurde die Lösung abgekühlt und mit 1/10 Natronlauge unter Verwendung von Phenolphthalein zurücktitriert.

Die Zersetzung der freien Benzoesäure bezw. Phthalsäure wurde im Kupferautoklaven (130 ccm Leerraum) untersucht, da bei der hohen Temperatur der Eisenautoklav von den Säuren unter Wasserstoffentwicklung angegriffen wird. Bei diesen Versuchen waren die Verluste des Benzols bei seiner Isolierung größer, da sich eine Lösung der Benzoesäure in Benzol bildet und zur Abtrennung des Benzols eine Destillation nötig ist.

Trennung der Benzoesäure von der Phthalsäure. Bei der Zersetzung der Phthalsäure und ihrer Salze entsteht Benzoesäure, und es war daher notwendig, eine geeignete Trennungsmethode für diese beiden Säuren anzuwenden. Wenn man viele Versuche macht, ist das Überblasen der Benzoesäure mit Wasserdampf zu langwierig. Schneller kommt man zum Ziel, wenn man die Lösung zunächst ausäthert und aus den so erhaltenen Säuren durch Chloroform die Benzoesäure herauslöst¹). 100 g Chloroform lösten bei Zimmertemperatur 10,5 g Benzoesäure, aber nur 0,009 g Phthalsäure. Es ist zweckmäßig, die wässerige Lösung der Benzoesäure und Phthalsäure nicht unmittelbar mit Chloroform, sondern zunächst mit Äther auszuschütteln, da sich beim Chloroform gewöhnlich eine schwer trennbare Emulsion bildet. Beim Ausäthern geht nur die Benzoesäure, nicht aber die Phthalsäure praktisch vollständig in den Äther über, da letztere für sich allein in Äther schwer löslich ist²), und

¹⁾ Zincke und Breuer, A. 226, 52 (1884).

[&]quot;) Vergl. Bourgoin, Bl. 29, 247 (1878).

nur durch die Gegenwart von Benzoesäure darin viel leichter löslich wird¹).

Eine einfache Bestimmungsmethode der Phthalsäure war nicht bekannt. Wir haben eine solche auf Grund der Schwerlöslichkeit des Bleisalzes in Wasser und Essigsäure ausgearbeitet.

Mit 2 n. Bleiacetatlösung tritt in wässeriger Lösung noch Fällung ein bei einer Konzentration von

0,02 % Phthalsaure, 0,025 % phthalsaurem Natrium, 0,71 % Natriumbenzoat.

Die Fällung des phthalsauren Natriums tritt auch ein in Gegenwart der gleichen Menge benzoesauren Natriums.

Die Mengen von Natriumbenzoat und Natriumphthalat, die eben noch eine Fällung bewirken, verhalten sich wie 28:1. Nun ist das benzoesaure Blei in verdünnter Essigsäure noch leichter löslich, während das phthalsaure Blei praktisch darin unlöslich ist. Nach einer ganzen Reihe von Versuchen kamen wir daher zu folgendem Fällungsverfahren:

Durch einen Vorversuch oder durch Berechnung auf Grund der bereits ermittelten Menge Benzoesäure und des gebildeten Alkalikarbonats wurde die ungefähre Menge Phthalsäure in der Lösung festgestellt. Sodann wurde die Lösung so verdünnt, daß sich etwa 0,5 g Natriumphthalat in 200 ccm Wasser befand. Zu der Lösung wurden 20 ccm 50% ige Essigsäure gesetzt und das ganze bis nahe zum Kochen erhitzt. Nun wurden langsam unter Umrühren 7 ccm 2 n. Bleiacetatlösung zugefügt. Es wurde noch 10 Minuten auf dem Wasserbade erwärmt und dann abkühlen gelassen. Nach 3 Stunden wurde der Niederschlag in einem Goochtiegel abgesaugt und mit 30 ccm Wasser gewaschen. Das Trocknen geschah bei 110%. Der Niederschlag enthält weniger Phthalsäure, als der Formel des normalen Phthalats entspricht, und zwar ist er um etwa 20% zu schwer. Man muß daher zur Berechnung der Phthalsäure einen Faktor anwenden, der unter den angegebenen

¹) Durch die Erhöhung der Löslichkeit der Phthalsäure durch andere Stoffe ist wahrscheinlich die in vielen Lehrbüchern (z. B. Bernthson, Hollemann), sowie auch in der Zeitschriftenliteratur sich findende Ansicht veranlaßt, die Phthalsäure sei in Äther leicht löslich.

Fällungsbedingungen 0,38 ist. Es muß hervorgehoben werden, daß diese Fällungsmethode keine ganz genauen Ergebnisse liefert, daß ihre Genauigkeit jedoch für unsere Zwecke genügte.

Druckerhitzung von Benzoesäure und von Benzoaten in Gegenwart von Wasser.

Zersetzung der Benzoesäure.

Aus den Angaben der Literatur geht hervor, daß sich freie Benzoesäure erst bei verhältnismäßig hoher Temperatur in Kohlensäure und Benzol spaltet. Viel leichter erfolgt die Spaltung, wenn man die Benzoesäure in gelöster Form, z. B. in Anilin erhitzt¹). In entsprechender Weise trat auch die Zersetzung der Benzoesäure bei der Druckerhitzung in Gegenwart von Wasser verhältnismäßig leicht ein, wie folgende Versuche zeigen.

Tafel 4.

Druckerhitzung von Benzoesäure mit Wasser.

1 Mol Benzoesäure und 8 Mol Wasser, Versuchsdauer 8 Stunden.

V		Bensol	Umgesetzte	Gas			
Ver- such Temperatur		isoliert	Benzoesäure titriert % d. Th.	insgesamt	darin CO ₂	insgesamt	
Nr.	-0	% d. Th.	√ ₀ d. 11.	1	%	% d. Th.	
1	200	nicht bestimmt	6	· –	_	_	
2	800	18,1	28,8	1,11	57	17,2	
8	850	18,8	26,2	1,2	57	18,4	
4	400	22,0	69	2,7	94	69,2	

Die Zersetzung beginnt bei 200° und erfolgt offenbar glatt nach der Gleichung:

$$C_6 H_6 COOH = C_6 H_6 + CO_2$$
.

Bei 400° ist die Benzolbildung bereits recht weitgehend, während bei der trockenen Benzoesäure hier erst die Zersetzung beginnt.

Druckerhitzung von Benzoaten in Gegenwart von Wasser.

Die Versuche verlaufen in der Hauptsache nach der Formel: $C_5H_5COONa + H_2O = C_6H_5 + NaHCO_8$.

¹⁾ Vergl. Caseneuve, Bl. 15, 75 (1896); Vaubel, J. pr. 58, 556 (1896).

0,88

Benzol Anf Versuchs-Versuch Gas Art des 1 Mol berechnet Benzoat Znastzes Temderin isoliert aus der Daner von 1 Mol peratur Mol CO. Titration ٥C Nr. Wasser Std. % d. Th. % % d. Th. 1 1 8 850 8 0,1 0,6 0,4 2,5 0,15 ? 2 8 875 8 2,6 16,0 8,9 94 wenig 8 400 8 4,0 24,6 5,1 81 0,37 68 4 8 450 8 15,0 92,2 15,0 92 1,8 88 1/. 5 8 400 0,4 2,5 0,5 8 0,16 84.5 6 8 400 7,1 48,7 45 7,8 1,15 76,5 7 2 400 8 8,2 19,7 8,8 51 0,5 85,7 8 8 350 . 3 0,9 5,5 7 0,28 1,1 50 9 8 40ú 8 10,6 65,2 12,2 75. 1,88 86 Natrium-10 8 850 0,4 2,5 1,8 11 0,18 ? hydroxyd Calcium-11 8 850 8 Spur 0,8 2 hydroxyd Natrium-12 8 400 14,1 86,7 15,8 94 8,2 98 bikarbonat 18 8 2) 84.1 11,7 80 87

Tafel 5. Druckerhitzung von Natriumbenzoat1) in Gegenwart von Wasser.

8

400

Einfluß der Temperatur (Tafel 5, Versuch 1-4).

12.3

Der Grad des Umsatzes ist naturgemäß von der Temperatur und von der Zeitdauer abhängig. Der Zersetzungsbeginn liegt bei 350°; bei 450° ist die Zersetzung fast vollständig. Hier wie auch bei den übrigen Versuchen nähert sich die Menge des isolierten Benzols der durch Titration ermittelten Menge um so mehr, je mehr Benzol überhaupt durch Zersetzung gebildet wurde, da dann die Arbeitsverluste verhältnismäßig geringer werden.

Den Einfluß der Zeitdauer zeigen die Versuche 5, 3 und 6. Bei einer Steigerung der Versuchszeit von 1/2 auf 6 Stunden stieg die gebildete Benzolmenge von 3 auf 45 %.

Es muß bemerkt werden, daß die Zersetzung des Natriumbenzoats anscheinend von der Beschaffenheit der Autoklavenwandung abhängig ist. Es wurde nämlich gefunden, daß die Zersetzung um so leichter vor sich ging, je mehr Versuche in dem Autoklaven ausgeführt wurden. (Vergl. z. B. Versuch 1 u. 8 bezw.

¹⁾ Der Eisenautoklav wurde mit je 80 g Natriumbensoat beschickt.

³⁾ Angewandt Kaliumbenzoat.

3 u. 9.) Aus diesem Grunde sind die Versuche in der Tafel nach der zeitlichen Aufeinanderfolge aufgeführt.

Der Einfluß der Konzentration scheint sehr gering zu sein, wenigstens steht Versuch 7, der mit 2 statt mit 8 Mol Wasser auf 1 Mol Benzoat ausgeführt wurde, sowohl zeitlich als auch bezüglich der Benzolausbeute in der Mitte zwischen Versuch 3 u. 9. Der Einfluß von Basen wie Natrium- und Calciumhydroxyd sollte insofern eine Begünstigung der Reaktion erwarten lassen, als das abgespaltene Kohlendioxyd durch die Basen gebunden wird. Die Versuche 10 und 11 zeigen, daß Natriumhydroxyd in der Tat die Umsetzung etwas beschleunigt, Kalk dagegen hindernd wirkt. Natriumbikarbonat sollte eigentlich einen verzögernden Einfluß haben. Ein in dieser Richtung angestellter Versuch (12) ergab hierfür keine Bestätigung; im Gegenteil, die Benzolausbeute war in diesem Falle besser als bei den übrigen Versuchen.

Ein Versuch mit Kaliumbenzoat zeigte kein vom Natriumsalz abweichendes Verhalten.

Die Druckerhitzung von Kupferbenzoat.

Bei der trockenen Destillation tritt eine komplette Zersetzung ein, bei der Benzol, Benzophenon, Benzoesäure, Phenol und salicylsaures Kupfer¹) entstehen. Dagegen führt die Druckerhitzung in Gegenwart von Wasser zu einer glatten Benzolbildung.

Tafel 6.

Druckerhitzung von i Mol Kupferbenzoat und 8 Mol Wasser bei 3-stündiger Versuchsdager im Kupferautoklaven.

Versuch	Tem-	Benzol isoliert		Von dem Salz haben sich umgesetzt, festgestellt durch		Aus Nebenreaktionen stammende Stoffe Ausge-		Gas	
Y.	peratur			Ausäthern u.Titrieren	CO _g - Gehalt	ätherte Humin- K. W. säaren		ins- gesamt	CO ³
Nr.	٥a	g	% d. Th.	% d. Th.	% d. Th.	g	Gew0/0	1	%_
1 2	900 800	eini 2,6	ge Tropfen	21,8 78,8	17 74	0,06 0,2	8 2	0,45 1,94	94,2 92,6

Das Reaktionsprodukt roch stark nach Phenol, doch konnte Eisenchloridreaktion weder dieses noch die Salicylsäure n werden. Im Autoklaven befanden sich große Benzoesäurekristalle; das Salz war also hydrolisiert worden. Das dabei entstandene Kupferhydroxyd war zu Kupferoxydul und metallischem Kupfer reduziert worden; ersteres war in rubinroten, durchsichtigen Kristallen vorhanden¹). Wie folgende Zusammenstellung zeigt, steigt die Zersetzlichkeit der Benzoesäure und ihrer Salze in folgender Reihenfolge:

Natriumbenzoat — Benzoesäure — Kupferbenzoat.

Tafel 7.

Bei 3-stündiger Druckerhitzung von I Mol Substanz mit 8 Mol Wasser zersetzten sich folgende Mengen:

Versuch Nr.	Art der angewandten Substanz	Art des Autoklaven	Versuchs- temperatur	Zersetsungsgrad
1 ¹)	Natriumbenzoat	Eisen	850	9
2	Benzoesaure	Kupfer	300	23,8
8	Kupferbenzoat	27	800	78,8

 1) Infolge der geringen Umsetsung wurde bei 800° kein Versuch unternommen. Der Zersetzungsgrad von 9°/ $_{0}$ ist ein Mittelwert von zwei Versuchen, die kurz vor Versuch 2 und 8 gemacht wurden.

Wie außerordentlich die Zersetzungsgeschwindigkeit des Natriumbenzoats von den Arbeitsbedingungen abhängig ist, zeigt folgende Übersicht.

Tafel 8. 3-stündiges Erhitzen von Natriumbenzoat bei 450°.

Z Versuch	Zersetzungsart	% Benzol d. Th. durch Titration des Alkalis ermittelt		Höher ziedende Stoffe g	Bemerkung	
· 1 2 8	Trockene Destillation Desgl. mit Wasserdampf Mit Wasser unter Druck	2,4 40,6 92	5,6 45,7 92	0,25 1 wenig	Zersetzung im Aluminiumschwelspparat im Eisenautoklaven	

Während also bei 3-stündigem Erhitzen auf 450° das trockene Benzoat sich kaum zersetzt, unterliegt bei Gegenwart von Wasserdampf nahezu die Hälfte, und beim Erhitzen mit Wasser unter Druck nahezu die ganze Substanz der Zersetzung.

Arzruni erhielt bereits solche Kristalle aus einem Röstofen (Gmelin-Kraut V₁, 729).

Druckerhitzung von Phthalsäure und Phthalaten in Gegenwart von Wasser.

Druckerhitzung freier Phthalsäure.

Über die thermische Zersetzung von Phthalsäure finden sich in der Literatur zwei Mitteilungen. Hébert¹) erhielt Benzol in erheblichen Mengen, als er Phthalsäure bei 350—400° über Zinkstaub leitete, und Carius²) bekam Benzoesäure und Benzol bei der Erhitzung mit Jodwasserstoffsäure im Einschlußrohr auf 150°. Wie folgende Tafel zeigt, beginnt bei der Druckerhitzung der Phthalsäure mit Wasser die Zersetzung bei unter 300°. Wie früher angegeben, war die Isolierung des Benzols in diesen Versuchen nur durch Abdestillieren möglich, so daß bei den kleinen Mengen große Verluste eintraten.

Tafel 9.

Druckerhitzung von Phthalsäure.

(1 Mol Substanz und 8 Mol Wasser; Versuchsdauer 8 Stunden.)

	Ve	rsuchs	bedingun	gen	Reaktionsprodu	kt in %	d. Th.		· G	a.s
. Versuch	os Menge	Wasser W	Art des Autoklaven	S Temperatur	Aussehen	Umgasetzte Staremenge	Entstandene Benzoesäure	1	darin CO ₂	OO, won der im Karboxyl der angew. Substans vorhandenen Menge
1	10	8,7	Eisen	200	Wegen der geringen Umsetzung wurde d. Autoklav weiter erhitzt			0,25	2,81)	0,8
2	10	8,7	Eisen	800	gelbliche mit Eisen durch- setzte Masse, aromatisch riechend	21,9	9,8	1,69	10,41)	6,5
8	20	17,4	Eisen	875	nach Benzalde- hyd riechend	98,9	82,1	6,86	26,41)	88,6
4	20	17,4	Kupfer	850	grauweiß, Benzoesäure- kristalle	etwa 100	68,5	8,85	77,5	55,8
5	20	1,7,4	Kupfer	850	grauweiß, Benzoesäure- kristalle	etwa 100	71	8,28	98 ·	55,7

¹⁾ Durch Angriff der Säure auf den Autoklaven hat sich viel Wasserstoff gebildet.

¹⁾ Bl. [4] 5, 17 (1909); C. 1909 I, 786.

⁵⁾ A. 148, 78 (1898).

Jedoch kann man annehmen, daß die Zersetzung der Phthalsäure ziemlich glatt in Benzoesäure und Benzol erfolgt, so daß man die gebildeten Benzolmengen erhält, wenn man von der überhaupt umgesetzten Säuremenge die entstandene Menge Benzoesäure abzieht. Im Eisenautoklaven bildete sich bei 300° etwa die gleiche Menge Benzol und Benzoesäure; bei 375° verschoben sich die erhaltenen Mengen zugunsten des Benzols. Im Kupferautoklaven, den wir zur Vermeidung des Angriffs der Säure auf den Autoklaven anwandten, schien die Zersetzung leichter vor sich zu gehen, schon bei etwa 350° trat vollständige Zersetzung ein, und zwar bildete sich in der Hauptmenge Benzoesäure. Das hängt offenbar damit zusammen, daß sich phthalsaures Kupfer besonders leicht zersetzt (vergl. Tafel 13, Nr. 6). Geringe Mengen von Kupferoxyd können hinreichen, um durch intermediäre Bildung von phthalsaurem Kupfer die Zersetzung zu beschleunigen.

Vergleich der Zersetzung von Benzoesäure und Phthalsäure bei der Druckerhitzung.

Tafel 10.

Druckerhitzung von Benzoesäure und Phihalsäure im Kupferautoklaven in Gegenwart von Wasser bei 3-stündiger Versuchsdauer.

Temperatur °C	Versuch Tafel Nr.		Benzoesāure umgesetzt %	Versuch Tafel Nr.		Phthalsäure umgesetzt %	
800	7	ż	28,8	9	2 ¹)	21,9	
850)	28	9	4	100	

¹⁾ Bei diesem Versuch wurde ein Eisenautoklav angewandt.

Wie die Tafel zeigt, ist für die Benzoesäurebildung die Temperatur von 350° günstig, da sich dabei Phthalsäure vollständig unter Bildung von etwa 64°/° Benzoesäure (Tafel 9, Versuch 4) zersetzt, während die reine Benzoesäure sich nur zu rund 30°/° in Benzol verwandelte.

Druckerhitzung von phthalsauren Salzen in Gegenwart von Wasser.

Saures phthalsaures Natrium gibt viel bessere Ausbeute als die freie Säure und läßt sich leicht in Benzoat überführen.

^{*)} Der Wert ist das Mittel aus dem Versuch 8 der Tafel 4 und einer Wiederholung desselben.

Schon bei 300° trat bei 3-stündigem Erhitzen im Kupferautoklav eine fast vollständige Zersetzung ein, und die nach der Gleichung: $C_6H_4(COO)_9HNa = C_6H_6COONa + CO_2$

entstehende Benzoatmenge betrug über 90% der Theorie.

Neutrales phthalsaures Natrium. Hier sind zwei Patente¹) zu erwähnen, welche die Darstellung von Benzoesäure und intermediär entstehender Phthalsäure bezwecken. Der erste Patentanspruch lautet: "Verfahren zur Darstellung von Phthalsäure und Benzoesäure, darin bestehend, daß man Naphtole mit Alkalien und oxydierend wirkenden Metalloxyden bezw. Superoxyden auf 200° übersteigende Temperaturen erhitzt". Im Patent wird erwähnt, daß bei einer Steigerung der Temperatur und der Versuchsdauer mehr Benzoesäure auf Kosten der Phthalsäure gebildet wird. In einem Beispiel wird die angewandte Temperatur von 240—260° angegeben, so daß Benzolbildung vermieden wird. Ein Zusatzpatent schützt außer der Alkalischmelze auch die Erhitzung unter Druck mit Alkalilaugen oder wässerigen Suspensionen von Erdalkalien.

Die folgende Tafel zeigt unsere Versuche über die Druckerhitzung von phthalsaurem Natrium mit Wasser.

Tafel 11.

Druckerhitzung von phthalsaurem Natrium¹) mit Wasser.

(1 Mol Sals und 8 Mol Wasser.)

Versuch	Versuchs- bedingungen		Alkali Benzol % d. Th.		produkt	aktions- enthalt in . Th.	Gas	
Nr.	Versuchs- dauer Stunden	Tem- peratur °C "	titriert isoliert		umge- seiztes Salz³) Benzo		1	darin CO ₃
1	8	800	2,2	_	4,8	4,8	0,16	20
2	8	850	21,1		45,9	41,5	0,54	84
3	8	375	20,7	Spuren	44,8	86,4	0,61	84
4	8	400	76	48	etwa 100	42,2	1,68	96
5	8	450	96	95	dgl.	wenig	2,06	98
6	9	875	21,7	Spuren	47	40,2	0,78	85

¹⁾ Ein Eisenautoklav von 120 com Learraum wurde mit je 30 g Sals beschickt.

³⁾ Hs wurde folgende Gleichung sugrunde gelegt: $C_8H_4 CO O N_5 + H_2 O = C_8H_8 + Na_2 CO_8 + CO_2$.

Durch Subtraktion des aus der Bleifällung erhaltenen Wertes von 100 berechnet.

⁴⁾ Durch Aussthern bestimmt.

¹⁾ O. 1902 II, 1871; 1908 I, 546, 857, 1106.

Bei 300° ist die Umsetzung des phthalsauren Natriums noch gering, während dieselbe bei 400° annähernd vollständig ist. Mit steigender Temperatur wächst natürlich die gebildete Benzolmenge auf Kosten des entstandenen Benzoats. Bei 450° entsteht fast nur Benzol. Wie Versuch 6 zeigt, scheint sich durch Verlängerung der Versuchsdauer eine wesentliche Erhöhung der Benzoatmenge nicht erreichen zu lassen.

Aus der folgenden Tafel geht hervor, daß sich das Natriumphthalat leichter als das Natriumbenzoat zersetzt.

Tafel 12. 3-stündige Druckerhitzung von Natriumbenzoat und Natriumphthalat im Elsenautoklaven.

(1 Mol Salz und 8 Mol Wasser.)

Temperatur	umgesetzte Menge in %						
o O	Vers Tafel	uch Nr.	Natriumbenzoat	Ver Tafel	such Nr.	Natriumphthelat	
850 · 400	1) 5 9 ³)		9 75	11 11	2 4	46 etwa 100	

- 1) Mittelwert sweier Versuche.
- 2) Dieser Versuch wurde kurz vor Versuch 4 der Tafel 11 ausgeführt.

Zusatz von Natriumhydroxyd in Mengen von 2 Mol auf 1 Mol Natriumphthalat und 8 Mol Wasser hatte keinen merklichen Einfluß auf die Zersetzung.

Zersetzung anderer Phthalate.

Calciumphthalat. Versuchsdauer 3 Stunden; Eisenautoklav; 1 Mol Salz, 8 Mol Wasser. Die Zersetzung begann bei 375°; sie war bei 450° fast vollständig und lieferte dann etwa 90° /o Benzol und 10° /o Benzoat.

Zinkphthalat. Versuchsdauer 3 Stunden; Kupferautoklav¹); 1 Mol Salz auf 16 Mol Wasser. Bei 250° tritt geringe, bei 300° nahezu vollständige Zersetzung in etwa 80°/0 Benzoat und 20°/0 Benzol ein. Hier wird also vorwiegend Benzoesäure gebildet. Das entstandene Zinkkarbonat zerfällt größtenteils in Zinkoxyd und Kohlendioxyd.

¹⁾ Infolge Hydrolyse des Salzes wird der Eisenautoklav angegriffen.

Kupferphthalat. 3-stündige Versuchsdauer; 1 Mol Salz, 8 Mol Wasser; Eisen- und Kupferautoklav (letzterer ist vorzuziehen). Bei der trockenen Destillation lieferte das Salz nach Ekeley und Banta in guter Ausbeute Benzophenon, bei der Druckerhitzung dagegen wird die Karboxylgruppe vorwiegend verseift. Die Zersetzung beginnt unter 200° und ist bei 300° schon vollständig, indem annähernd gleiche Mengen Benzoat und Benzol entstehen. Wie beim Natriumbenzoat roch auch hier der Autoklavinhalt stark nach Phenol; das Destillat gab eine violette Färbung mit Eisenchlorid. Bei 350° entstand im Kupferautoklaven fast nur Benzol. Das bei der Zersetzung gebildete Kupferoxyd ging in Kupferoxydul über. Dementsprechend wurde im Gas eine größere Menge Kohlendioxyd gefunden, die durch Oxydation organischer Substanzen entstanden war.

Ordnet man die Phthalsäure und ihre Salze nach dem Grade ihrer Zersetzlichkeit bei der Druckerhitzung, so erhält man folgende Reihenfolge:

Tafel 15.

Draokerbitzung von freier Phthalsäure und ihrer Salze in Gegenwart von Wasser¹)

bei 3-stündiger Versuchsdauer und 300°.

V			% d. Th.			
Ver- such Nr.	Art der Substanz	Art des Autoklaven	Umgesetate	Entstanden		
			Menge	Benzoe- säure	Benzol	
1	phthalsaures Calcium	Eisen		fast keine	Umsetzung	
2	phthalsaures Natrium	,	4,8	4,8	-	
8	Phthalsaure	,	21,9	9,8	12,1	
4	phthalsaures Zink	n	96,2	57,2	etwa 89	
5	saures phthalsaures Natrium	Kupter	etwa 99	91,8	> 2,1	
6	phthalsaures Kupfer	Risen	etwa 100	45	etwa 50	

Mit Ausnahme von Versuch Nr. 4 wurden auf 1 Mol Substanz 8 Mol Wasser angewandt.

Beim Zink- und Kupferphthalat ist wie beim sauren phthalsauren Natrium die Zersetzung fast vollständig, doch bezüglich der entstandenen Produkte verschieden, da bei den ersteren Benzoat und Benzol, bei dem letzteren fast nur Benzoat entsteht.

Druckerhitzung von terephthalsaurem Natrium.

Versuchsdauer 3 Stunden; Kupferautoklav; 1 Mol Salz, 8 Mol Wasser. Das Salz zersetzte sich viel schwerer, als das der o-Phthalsäure. Bei 400°, wo bei letzterem vollständige Zersetzung eintritt, erreichte die Zersetzung des terephthalsauren Natriums erst 10°/o, bei 450° 26°/o. Das Reaktionsprodukt war vorwiegend Benzol, da etwa gebildete Benzoesäure sich bei dieser Temperatur schnell weiter zersetzte.

Ergebnisse der Arbeit.

Die Untersuchungen über die CO₂-Abspaltung bei der Benzoesäure und Phthalsäure lieferten, kurz zusammengefaßt, folgendes Ergebnis.

- 1. Die Natriumsalze zersetzen sich schon bei gewöhnlichem Druck durch Wasserdampf bei etwa 450°; so läßt sich aus Natriumbenzoat Benzol mit 90°/o Ausbeute gewinnen. Beim phthalsauren Natrium liegen die Verhältnisse weniger günstig.
- 2. Durch Druckerhitzung von Natriumbenzoat mit Wasser läßt sich Benzol in fast theoretischer Ausbeute erhalten. Der Einfluß der Konzentration und Versuchsdauer auf die Umsetzung ist gering; die Temperatur spielt die Hauptrolle. Ohne wesentlichen Einfluß sind Zusätze von Natriumhydroxyd und Natriumbikarbonat; Calciumhydroxyd dagegen setzt die Umsetzungsfähigkeit des Natriumbenzoats stark herab.
- 3. Die Umsetzungsfähigkeit bei der Druckerhitzung der freien Säure und ihrer Salze mit Wasser steigt in dieser Reihenfolge: Natriumbenzoat, Kaliumbenzoat, Benzoesäure, Kupferbenzoat. Auch beim Kupferbenzoat ist das Reaktionsprodukt im wesentlichen Benzol.
- 4. Die Zersetzungsgeschwindigkeit von Natriumbenzoat ist bei gleicher Temperatur und Versuchsdauer bei der trockenen Destillation des Salzes am geringsten; sie steigt bei Anwendung von Wasserdampf annähernd auf das 8-fache, bei der Druckerhitzung aber auf das 16-fache.
- 5. Die Druckerhitzung von phthalsaurem Natrium mit Wasser kann Benzoat neben Benzol ohne Nebenreaktion liefern; es ließen sich nie mehr als 40% d. Th. an Benzoesäure gewinnen. Weder eine Änderung der Temperatur noch der Versuchsdauer konnte eine Steigerung der Benzoatmenge bewirken.

- 6. Ein gutes Verfahren zur Herstellung von Benzoesäure aus Phthalsäure bietet die Druckerhitzung des sauren Natriumphthalats mit Wasser (über 90%) Ausbeute).
- 7. Durch Druckerhitzung mit Wasser sind Calcium-, Zinkund Kupferphthalat ohne wesentliche Nebenreaktionen in Benzoesäure und Benzol überführbar. Die Umsetzungsfähigkeit der freien Phthalsäure und ihrer Salze nimmt in dieser Reihenfolge zu:

Calciumphthalat, Natriumphthalat, freie Phthalsäure, phthalsaures Zink, saures phthalsaures Natrium, phthalsaures Kupfer. Terephtalsaures Natrium setzt sich im Vergleich zum o-phthalsauren Natrium sehr schwer um.

8. Eine rasche, annähernde Trennung von Benzoesäure und Phthalsäure aus ihren Natriumsalzlösungen wurde über ein schwer lösliches phthalsaures Bleisalz in essigsaurer Lösung unter bestimmten Bedingungen erreicht.

Mülheim-Ruhr, November 1921.

6. Über die Entkarboxylierung der Milchsäure.

Von

Franz Fischer, Hans Schrader und Helmut Wolter.

Die Überführung der Milchsäure in Alkohol durch einfache Kohlendioxydabspaltung durch Erhitzen mit Kalk gelang Hanriot1). Er fand, daß die Entkarboxylierung der Bernstein- und Glutarsäure glatt erfolgt, während bei der einfachsten Oxyfettsäure, der Glykolsäure, statt der Bildung von Methylalkohol weitgehende Spaltung in Kohlensäure, Methan und Wasserstoff eintritt. Aus Milchsäure wollte Hanriot bis zu 25 % Äthylalkohol erhalten haben. machte auf die Wichtigkeit der Tatsache aufmerksam, ohne Gärung aus Glukose Alkohol herstellen zu können, da es möglich sei, durch Behandeln dieses oder anderer Zucker mit Alkalien mit einer Ausbeute bis zu 60 % Milchsäure darzustellen. Buchner und Meisenheimer⁸) erhielten bei der Wiederholung der Versuche Hanriots bestenfalls 16,7 % Äthylalkohol, daneben aber beträchtliche Mengen an Isopropylalkohol, den Hanriot als Äthylalkohol gerechnet hatte, und Aceton. Die wenig befriedigende Ausbeute bei diesem Verfahren ist wohl der Grund dafür, daß seitdem keine Arbeiten über die Alkoholgewinnung durch Zersetzung von Milchsäure erschienen sind. Veranlassung, dieses alte Problem wieder aufzunehmen, gab uns einerseits die Möglichkeit, Milchsäure durch ein einfaches Verfahren, nämlich durch Erhitzen von Cellulose mit Alkalien4) zu gewinnen, und andrerseits die Aussicht, durch das im Vergleich zur trockenen Destillation der Salze wesentlich mildere und vorteilhaftere Verfahren der Druckerhitzung die Überführung der Milchsäure in Alkohol in einer weit besseren Ausbeute zu erreichen.

²) Bl. 48, 417 (1885); 45, 80 (1886).

²⁾ Nencki und Sieber, J. pr. 24, 498 (1881); 26, 1 (1882).

^{*)} B. 88, 626 (1905).

⁴⁾ Vergleiche Arbeit Nr. 8 dieses Bandes.

Wir haben unsere Untersuchungen ausgedehnt auf die freien Säuren und auf die Natrium-, Calcium- und Bariumsalze der Milchsäure, und zwar wurden jedesmal die sauren, neutralen und basischen Salze angewandt. Bei keinem dieser Versuche haben wir eine glatte Bildung von Alkohol erzielen können. Stets verlief die Zersetzung wenigstens zu einem beträchtlichen Teil in anderer Richtung. Zum Teil bildeten sich erhebliche Mengen von Gasen, wie Kohlenoxyd, Wasserstoff, ungesättigten Kohlenwasserstoffen, Methan und Äthan; auch traten Öle, Harze, Aldehyde und andere Stoffe auf.

Arbeitsweise.

Wir verwendeten Gärungsmilchsäure von Kahlbaum und Merck, mit einem Gehalt von 93,3 bezw. 85,6 % Milchsäure. Die titrimetrischen Bestimmungen der Milchsäure wurden nach der Vorschrift des Deutschen Arzneibuches vorgenommen. Die milchsauren Salze wurden durch Hinzufügen der berechneten Menge der betreffenden Base zu der in den Autoklaven gebrachten Milchsäure hergestellt.

Die Bestimmung der im Reaktionsprodukt als Karbonat gebundenen Kohlendioxydmenge wurde nach einer bereits früher beschriebenen Methode¹) durch Zersetzen einer bestimmten Menge Lösung mit Salzsäure im Nitrometer und Messen der entwickelten Kohlensäure bestimmt.

Vor jedem Versuch wurde die Luft mit der Wasserstrahlpumpe aus dem Autoklaven entfernt. Nach Beendigung des Versuchs und Abkühlung des Autoklaven wurden die gebildeten Gase in einen Gasometer abgeblasen und gemessen. Die flüssigen und festen Reaktionsprodukte wurden mit möglichst wenig Wasser in einen Kolben gesptilt und durch Abblasen mit Wasserdampf von den flüchtigen Produkten — Alkohol, Öl, Acetaldehyd, Aceton u. dgl. befreit. Das Destillat wurde in einer in ½10 ccm geteilten Mensur aufgefangen und die Menge des sich an der Oberfläche abgeschiedenen Öles genau abgelesen. Für die Berechnung wurden die Anzahl der erhaltenen Kubikzentimeter Öl trotz des etwas geringeren spez. Gewichtes als g eingesetzt. Der dadurch begangene Fehler dürfte sich etwa gegen den ausgleichen, der durch das Hängenbleiben von Öltröpfchen an der Wandung der Mensur verursacht wurde. Die nicht flüchtigen öligen Bestandteile im Kolben

¹⁾ Abh. Kohle 4, 820 (1919).

wurden durch Aufnehmen mit Äther gewonnen. Der Alkaligehalt der wäßrigen Lösungen wurde durch Titration ermittelt.

Leider sind bisher noch keine Methoden bekannt, um bei kleineren Mengen die Bestimmung des Äthylalkohols im Gemisch mit Methyl- und Isopropylalkohol, Aceton- und Acetaldehyd, auf die es uns natürlich ganz besonders ankam, auszuführen.

Infolge der Beimengungen war eine Bestimmung durch Ermittlung der Dichte oder durch Oxydation oder auf Grund der Äthoxylbestimmung nach Stritar¹) nicht möglich. Auch erschien die gebräuchliche Methode zur Bestimmung des Alkohols als Urethan oder p-Nitrobenzoesäureäthylester2) wegen der geringen und verdünnten Alkoholmenge nicht anwendbar. Wir haben uns daher mit einer recht rohen Methode behelfen müssen, die auf der Ermittlung der Brennbarkeit von Alkohol-Wasser-Gemischen beruht. Die alkoholhaltige Flüssigkeit wurde allmählich so weit mit Wasser verdünnt, bis ein damit getränkter Asbestfaden in wagerechter Haltung gerade noch brannte, wenn man ihn in die Sparflamme eines Bunsenbrenners kurz hineinhielt und außerhalb derselben weiter brennen ließ. Die Grenze der Brennbarkeit zeigt einen Gehalt von rund 35 Gewichtsanteilen an. Verdünnt man also die alkoholhaltige Flüssigkeit bis zur Grenze der Brennbarkeit, so ergab das Produkt aus der Menge in Kubikzentimeter und dem Faktor 0,35 die ungefähre Alkoholmenge in g. Fehler konnten dabei durch andere brennbare Stoffe wie Acetaldehyd. Aceton und andere Alkohole entstehen.

Die Versuche.

Die Versuche sind in folgender Tafel und in der graphischen Darstellung zusammengefaßt, und zwar ist die Reihenfolge jedesmal dieselbe. Der erste Teil der Tafel zeigt die Versuchsbedingungen, dann folgt die Menge der abgespaltenen Gase; dieselbe ist ausgedrückt in Molen, bezogen auf Mole umgesetzte Milchsäure. Im dritten Teil der Tafel findet sich die im Destillat des Reaktionsproduktes ermittelte Menge Alkohol und die flüchtige Menge Öl, im vierten endlich die im Rückstand befindlichen Stoffe.

In der graphischen Darstellung ist die Menge der einzelnen Gase in Molprozenten aufgetragen, ferner die Menge des gebildeten Alkohols, der flüchtigen Öle, der Harze und der durch Titration

¹⁾ H. 50. 22.

³⁾ Buchner und Meisenheimer, B. 88, 624 (1905).

Druckerhitzung von Milohaäure
Die Versuchs-

. G	ruppe		1	Freie S	Bure							Natri	ımaalı	ie			
Art de	r Substâns			Milchs	Aure		•		res m		R	feutrales Na	mile trium		Cia	1 Mol sāure, Na	
	fol Substanz Wamer		8	15	1		8		20				18			etwa	3 50
Versuchs-		8	8	8	8	8	8	8	8	8	-8	8	8	8	8	8	8
dauer in Stunden	inagesamt	8	8	6	9	8	8	8	6	8	8	6	9	12	8	8	6
Temp	peratur °O	200	250	275	800	850	400	200	800	400	200	250	800	850	400	800	350
Versu	chanummer .	1	2	, 8	4	5	6	7	8	9	10	11	12	18	14	15	16
Anto	klavenart			Knp	fer				Kupfe	r		E	leen			Eis	en
Der Aut	toklav enthält Hichsäure	10,5	11,1	10		11,6	11	12,6		14	9,4		8,5	7,8	10,6	22,2	
Bem	erkungen			Lôsung') von Vs. 2 (*/*)	Losung von Versuch 8					Lenng von Versuch 8		Losmag von Versuch 10	Losung von Va. 11 (º/10)	Losung von Va. 12 (*/14)			J. J. Samag won Vs. 15 (%)
																Menge d	es ab
Inegesamt	Liter bei 00	_	0,35	1	1,08	4,42	4,82	0,18	0,86	5,01	-	-	0,84	1,74	4,87	2,11	8,19
Transit construction of	Mol %	8pur	9	40,5	68	184	158	4,4	27,5	144	W	enig	16,1	91	167	88,2	115
																	De
lkohol (theor. Menge g	5,4	5,7	5,1	8,8	6	5,5	6,5	< 6,4	7,1	4,8	4,8	4,8	8,9	5,4	11,3	< 5,1
	% d. Th.	1	_	Spw	1611	WB	nig	WG	nig	18	-	_	Spur	Б	10	M.BI	dg
res Öl %	rdampf flüch- der angew. shakure	1	-	-	0,8	2,2	0,5	_	0,8	8,6	_	_	1,8	8,8	8,8	1	-
		·															Rück
Stoffe %	rte harsartige der angew. shallure	_	-	wenig	6,5	4,8	1,7	-	1,1	5	-	-	We)	nig	1	-	_
	im Gas	-	1,3	6,7	34,5	48,4	50,7	8,5	91	100	_	Spuren	8,4	80,8	68,6	-	-
ol % OO ₃ <	als Karbonat gebunden	1	-	_	_	1	-	_	-	8,4	-	"	2,9	8,8	7,8	11	68,3
	insgesamt abgespalten	1	1,9	6,7	94,5	48,4	50,7	etwa 3,5	21	108,4	_	etwa 5	5,6	89,1	71,2	11	68,2
(ol % um- gesetate Milohalure nach	kungen	Boht tibiert	Die freie Shure diziert	Durch Gasanalyse ermittalt				Wight titriert	Efrechical.		Moht thiar	Emschließl. Versuch 10	Emschilefi.	Knechiles.			Threflon checklieft.
Titration	Titrations- wert	_	6,7*)	etwa 85	55,3	92,5	96	etwa 8,5	26,8	56,7		5,4	4,4	16,5	15,8	8,6 °)	8,4

und ihren Salzen mit Wasser.

bedingungen.

				Calciu	m eals a								Bari	umealse			
Saures sau Calc	res		Neutra	les mile Calciun		,			filohellure ol Ca O		ures mil ires Bar			ntrales m ures Bori	1Mol i sture, Ba	Mileh 3 Mc	
7	ro			16			40 -	40		-	40	→	4 16			← 2	0 →
6	6	8	6	8	8	8	6	6	8	8	6	8	8	6	8	6	6
8	9	8	9	3	8	8	6	6	6	3	9	8	8	9	3	6	6
800	800	800	800	850	400	450	800	850	400	800	800	400	800	800	400	800	350
17	18	19	20	91	22	28	24	25	26	27	28	20	80	81	82	88	84
Ku	pfer			Risen			Kı	pier			Kupfer			Risen	,	Kup	fer
14,9	14,9 9,8 14,1 6,7 9,7			9,7	18,7	10,7	12,3	28,7		19,4	12,5		14,5	16,7	11,5		
	von 17		15 G	}							25 P.			E 0		1	1
	Libering v		Lösung von Verstadt 19								Loung von Verench 27			Lösung von Versuch 30			
gospai	tenen 8	A808.	1	L	!	<u> </u>		<u></u>	!	<u> </u>	<u>'</u>	L		<u> </u>	٠	1	<u></u>
0,96	1,15	0,87	0,29	2,55	0,67	2,12	0,19	0,6	1,04	0,42	1,29	5,08	1,28	0,58	2,81	8,18	8,81
25,8	81	15	11,8	72,5	40,5	87,5	5,5	22,5	88,5	7,1	21,8	104	89,5	17,1	77,5	78	183
stillet.																	
7,6	< 7,8	Б	<8	7,2	8,4	5	7	5,5	6,8	12,2	< 12,2	10,0	6,4	< 6,4	7,5	8,5	6
	11	_	8,5	18	wenig	20	2,8	15	10	_	8	19	_	20	12	8,2	20
. 1	2,1	-	8,1	-	7,5	11,8	-	7,5	17,2	-	0,2	7,8	-	8,2	11,8	0,6	1,8
stand.				·					·							·	
7	6,1	7	wenig	6,9	6,5	5,8	3,8	8,5	. 6,5	-	7,7	8,8	7	2,7	8,5	0,8	0,5
16,6	.89,6	7,8	16,3	89,5	24	86,5	7	1,2	1,1	47	26	74	9,8	20	52	1,6	14,6
1	-	7,8	19	87,7	29,5	48	17,6	78	85	\$	_	11	9,8	20	46	49	65
> 16,6	40	14,6	85,2	77,2	58,5	79,5	17,6	74,9	86	>4,7	etwa 26	85	19,6	etwa.	97	50,6	79,6
Micht tirlert	Einschiieß- lich Ver- ruch 17	Wicht thriert	Einschließt. Versuch 19	Os COs tifrient wie Versuch 20	Wie Ver-	Wie Ver- such 20	OOn-Bertim- mung im Apparat von Lunge	Wie Ver- such 24	Wie Ver-	Waht titziert	Titration wie Ver- such 18	Wie Ver- such 28	Moht titiert	Titrations- wert ein- schlisßlich Versuch 80	Wie Ver- such 31	CO ₂ -Bestim- mung wie Versuch 24	Wie Ver-
?	45,7	,	88	75,4	59	88,1	,	78	85	,	.84,5	72,8	-	40,2	90	49	65

Die Säurebildung ist stärker als die Menge an freigewordenem Alkali.
 Dedoutet Weitererhitzen derselben Lösung.

ermittelte Grad der Zersetzung, wobei die Voraussetzung gemacht ist, daß die Zersetzung des Molektils unter einfacher Kohlendioxydabspaltung ohne Nebenreaktion erfolgt ist.

Die Druckerhitzung der freien Milchsäure (Vs. 1-6) mit Wasser ergab, daß die durch folgende Gleichung bezeichnete Umsetzung:

 $CH_8 \cdot CHOH \cdot COOH = CH_8 \cdot CH_8 \cdot OH + CO_8$

nur in ganz geringem Umfange eintritt. Dagegen ist eine starke Bildung von Acetaldehyd neben Aceton und Harzen zu verzeichnen; zudem übertrifft die erhebliche Kohlenoxydabspaltung noch die Kohlendioxydbildung; andere Gase entstehen in ansehnlicher Menge. Die bei den Versuchen 1—6 auftretenden Gase sind auf weitere Spaltung der in Ameisensäure und Acetaldehyd "dissoziierten" Milchsäure zurückzuführen:

 $CH_8 \cdot CHOH \cdot COOH = CH_8 \cdot CHO + HCOOH.$

Nef¹) zeigte, daß bei 450 ° beim trocknen Erhitzen der Milchsäure diese Aldehydspaltung ohne die geringste Alkoholbildung eintritt. Bei der Druckerhitzung mit Wasser ist das Verhalten ähnlich, wie die Versuche zeigen. Bei 250 ° liegt der Beginn der Zersetzung, bei 300 ° wird etwa die Hälfte der angewandten Milchsäure umgesetzt, während bei 400 ° die Zersetzung nahezu vollständig wird.

Die Druckerhitzung der milchsauren Salze mit Wasser gestaltete sich für die Alkoholbildung günstiger. Dafür spricht die im Vergleich zu den Versuchen über freie Milchsäure bedeutend geringere Kohlenoxydabspaltung; nachteilig für die Alkoholbildung ist der Umstand, daß bei der Druckerhitzung von Salzen manchmal ein mit Wasserdampf flüchtiges Öl²) von heller, gelber Farbe auftritt, dem ein pfefferminzartiger Geruch anhaftet.

Saures milchsaures Natrium (Vs. 7—9). Als Höchstmenge wurden 18 % Alkohol d. Th. (Vs. 9) festgestellt. Der Grund für die unbefriedigenden Alkoholmengen sind die beträchtlichen Anteile an Zersetzungsprodukten: flüchtige Öle, Harze, und von den Gasen insbesondere die ungesättigten Kohlenwasserstoffe.

A. 835, 298 (1904); fiber die weitere Spaltung des Acetaldehyds vergl. 818, 198 (1901).

²) Es ist möglicherweise mit dem von L. Carpenter (C. 1914, 959) erhaltenen identisch; er isolierte beim Erhitzen von milchsaurem Natrium mit Natronkalk unter vermindertem Druck neben Aceton ein braunes Öl von Pfefferminsgeruch, das nach seiner Vermutung größtenteils aus Mesityloxyd bestand.

Nicht groß ist die Menge an Kohlenoxyd und Acetaldehyd. Noch ein Umstand kennzeichnet die für die Alkoholbildung ungünstig verlaufende Reaktion. Der Titration zufolge zersetzt sich das Salz bei 300° zu 25°/0, bei 400 zu etwa 60°/0. Da nun die bei 400° ermittelte Kohlendioxydmenge die an die Karboxylgruppe ursprünglich gebundene übertraf, muß eine Säure entstanden sein, bezw. sich abgespaltenes Kohlenoxyd durch Umsetzung mit Wasser in Kohlendioxyd verwandelt haben.

Neutrales milchsaures Natrium (Vs. 10—14). Trotz des günstigen Umstandes, daß Öle, Acetaldehyd und Aceton nur in geringer Menge entstanden, harzartige Stoffe sowie Kohlenoxyd gar nicht auftraten, stellten wir bestenfalls nur 10 % Alkohol fest. Dem Entstehen von Alkohol wirkt insbesondere hier offenbar eine Säurebildung¹) entgegen, wie ein Vergleich der Titrationswerte mit der abgespaltenen Kohlendioxydmenge auf der graphischen Darstellung deutlich zeigt; dazu kommt noch eine auffallend starke Wasserstoffentwicklung.

Milchsäure mit überschüssigem Natriumhydroxyd. Die Versuche 15 und 16 ergaben die vollständige Unbrauchbarkeit der Druckerhitzung der Milchsäure mit überschüssiger Natronlauge für die Alkoholgewinnung. Unter außerordentlich starker Wasserstoffentwicklung und unter Kohlendioxydabspaltung, aber ohne Ölund Harzbildung entstanden Säuren. In ähnlicher Weise, wie beim Erhitzen von Milchsäure in der Natriumhydroxydschmelze²) unter Kohlendioxyd- und Wasserstoffentwicklung Ameisen-, Propion- und Essigsäure³) entstehen — letztere rund 30 % —, wird hier bei der Druckerhitzung mit Natronlauge offenbar die Bildung dieser Säuren eingetreten sein. Ein Vergleich der Titrationswerte und der abgespaltenen CO₂-Menge läßt diese starke Säurebildung erkennen, welche das Entstehen von Alkohol verhinderte.

Die schlechten Ergebnisse mit den Natriumsalzen veranlaßten uns, die Barium- und Calciumsalze auf die Alkoholbildung zu untersuchen.

Saures milchsaures Calcium (Vs. 17 u. 18). Die Versuche zeigten, daß Alkoholbildung in geringem Maße eintritt (11-%) d. Th. bei Vs. 18). Gegenüber dem sauren Natriumsalz (Vs. 8)

¹⁾ Diese ist wohl z. T. auf Oxydation und Umsetzung von entstandenem Acetaldehyd surückzuführen.

³⁾ Nof. A 885, 299 (1904).

⁾ J. Soc. Chem. Ind. 11, 968 (1892).

scheint bei Vs. 18 die Alkoholbildung günstiger zu sein, zumal die Gasbildung, abgesehen vom Kohlendioxyd, gering ist. Jedoch entstanden auch hier Acetaldehyd, Harze und Öle.

Neutrales milch saures Calcium (Vs. 19—23). Im Gegensatz zum Natriumsalz tritt keine Oxydation oder Säurebildung der Lösung ein, denn die abgespaltene Kohlendioxydmenge entspricht etwa dem titrierten Calciumkarbonat. Dennoch sind die entstandenen Alkoholmengen nicht groß, da außer den ungesättigten und gesättigten Kohlenwasserstoffen noch Harze und Öle in beträchtlicher Menge auftraten; Die Zersetzung des Salzes beginnt bei etwa 300° und ist bei 450° recht beträchtlich. Bei dieser Temperatur wurde die Höchstmenge, nämlich 20°/0 d. Th. Alkohol, bei einer Umsetzung von 86°/0 erhalten.

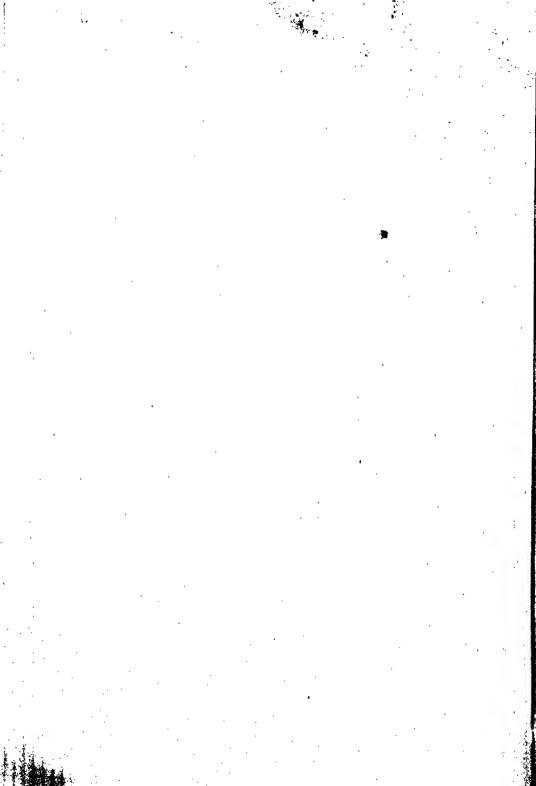
Milchsäure mit überschüssigem Calciumhydroxyd (Vs. 24—26). Die Bedingungen für die Alkoholbildung gestalten sich hier schlechter als beim neutralen Salz, was schon durch die zahlenmäßig in stärkerer Menge auftretenden Harze und Öle zum Ausdruck kommt. Die das Entstehen von Alkohol herabsetzende Abspaltung von Gasen war etwa so groß wie bei Vs. 19—23, nur Kohlenoxyd fehlte hier im Gas. Die beste Alkoholmenge lieferte der Versuch 25 mit 15 % d. Th., eine Menge, die auch auf dem Wege der trockenen Destillation mit überschüssigem Kalk von Hanriot und ferner Buchner und Meisenheimer erreicht wurde. Die Zersetzung der Bariumsalze gestaltete sich den Calciumsalzen gegenüber günstiger.

Saures milchsaures Barium (Vs. 27—29). Bei 400° war die Höchstmenge, nämlich 19°/o Alkohol d. Th. Die ungünstigen Einflüsse auf die Alkoholbildung sind ähnlicher Art wie beim sauren Calciumsalz. Die Menge des entstandenen Gases und Acetaldehyds ist etwa dieselbe. Bei 300° setzen sich unter den angegebenen Bedingungen etwa ¹/₅, bei 400° etwa ²/₄ des Moleküls um. Während bei beiden Salzen um 300° herum die Anteile an Harzen und Ölen nicht erheblich sind, entsprechen beim Bariumlactat bei 400° die entstandenen Ölmengen schon etwa 8°/₀ und die Harze ungefähr 9°/₀ der angewandten Milchsäure.

Neutrales milchsaures Barium (Vs. 30—32). Die dem Calciumlactat entsprechenden Versuche ergaben dieselben Spaltungsprodukte, doch waren die Mengen verschieden. Von allen Salzen wurde hier die günstigste Alkoholbildung festgestellt, und zwar bei 300°, nämlich etwa 20°/°, d. Th., bei einer durch







Titration festgestellten Umsetzung des Salzes zu 40 %. Während bei den eingangs erwähnten Versuchen von Hanriot und Buchner sich die Milchsäure bei der Destillation mit Kalk vollständig umgesetzt hatte, bleibt bei diesem Versuche der größte Teil des Salzes nach der Druckerhitzung als solches erhalten, wie es z. T. auch bei anderen Versuchen geschah. Eine höhere Temperatur, wie sie bei Versuch 32 angewandt wurde, ist der Zersetzung nicht günstig.

Milchsäure mit überschüssigem Bariumhydroxyd (Vs. 33—34). Im Gegensatz zum Calciumsalz ist hier die Alkoholbildung etwas stärker. Die Höchstmenge Alkohol beträgt etwa 20 % d. Th. Die Menge an ungesättigten Kohlenwasserstoffen ist etwa so groß wie beim Calciumsalz, doch entstehen weniger Harze und Öle. Das Auftreten von Methan bei 350 ° zeigt, daß gleichzeitig eine andere als die gewünschte Reaktion nebenher geht.

Zusammenfassung.

Zusammenfassend läßt sich sagen, daß eine glatte Entkarboxylierung der Milchsäure und ihrer Salze nur schwer zu erreichen ist; die Zersetzung geht leicht andere Wege, vor allem treten Acetaldehyd und Ameisensäure auf, die dann weitere Umsetzung, einerseits Kondensation zu Harzen und Ölen, anderseits Zersetzung in gasförmige Stoffe (CO, H₂, CH₄, ungesättigte Kohlenwasserstoffe usw.) erleiden.

Doch zeigt insbesondere das Verhalten des neutralen Bariumlactats, daß eine günstigere Alkoholbildung als mit Hilfe der trocknen Destillation mit Kalk durch Anwendung der Druckerhitzung mit Wasser sehr wohl zu erzielen ist. Nicht ausgeschlossen scheint es, daß durch Verwendung anderer Salze und bei Änderung der Bedingungen sich die Ausbeute an Alkohol weiter verbessern ließe.

Mülheim-Ruhr, November 1921.

7. Über die Entkarboxylierung der Mellithsäure.

Von

Hans Schrader und Alfred Friedrich.

In einer früheren Arbeit¹) wurde ausgeführt, daß die Überführung von mehrwertigen Benzolkarbonsäuren in Benzoesäure bezw. Benzol sich sehr glatt in der Weise bewirken läßt, daß man das Natriumsalz der betreffenden Säure oder auch die freie Säure selbst mit Wasser im druckfesten Autoklaven auf einige hundert Grad erhitzt. Es tritt dann unter Einwirkung des Wassers eine Abspaltung der Karboxylgruppen ein, die um so weitgehender ist, je höher die Temperatur genommen wird. An einem Beispiel wurde gezeigt, daß man auf diese Weise Phthalsäure in Benzoesäure bezw. Benzol überführen kann. Da nun die Möglichkeit besteht, durch elektrolytische Oxydation von Kohle in einfacher Weise Mellithsäure in Form von mellithsaurem Natrium in technischem Maßstabe darzustellen, da aber andererseits noch keine lohnende Verwendung für dieses Präparat vorliegt, schien es uns der Mühe wert, zu versuchen, ob man vielleicht durch das soeben erwähnte Verfahren der Entkarboxylierung die Mellithsäure in technisch gut verwendbare Produkte wie Phthalsäure und Benzoesäure überführen kann. Die weitere Überführung in Benzol kann allerdings kaum als wirtschaftlich betrachtet werden, wenn man bedenkt, daß dabei von den aus der Kohle stammenden 12 Kohlenstoffatomen eines Mellithsäuremoleküls die Hälfte in Form von CO: abgespalten wird und man aus 10 g Mellithsäure bei theoretischer Ausbeute nur 2,28 g Benzol erhält.

Reinigung des mellithsauren Natriums.

Das uns zur Verfügung stehende mellithsaure Natrium war 1 gelbes, nicht ganz reines Produkt. Wir unterwarfen es daher gender Reinigung:

100 g mellithsaures Natrium wurden in 250 ccm Wasser aufgelöst, dann mit 250 ccm 5 n. Salpetersäure und 10 g Tierkohle versetzt und 2 Stunden lang gekocht. Nach dem Abfiltrieren wurde in die erkaltete Lösung gasförmiges Ammoniak eingeleitet. wobei sich zunächst das saure Ammoniumsalz abschied, welches sich beim weiteren Einleiten wieder löste. Später fiel das neutrale Ammoniummellat in weißen Rhomboedern aus. Das Salz wurde abgesaugt und mit wenig Wasser gewaschen. Zur Überführung in das neutrale Natriumsalz wurde das Ammoniummellat mit der berechneten Menge 2,5 n. Sodalösung versetzt und solange gekocht, bis der Geruch nach Ammoniak verschwunden und eine Probe mit Neßlerschem Reagens negativ ausfiel. Nach Filtrieren durch ein heißes Faltenfilter wurde die Lösung eingeengt und abkühlen gelassen. Der abgeschiedene Kristallbrei wurde abgesaugt, mit wenig eisgekühltem Wasser gewaschen und getrocknet. Die auf diese Weise erhaltenen Kristalle waren ganz farblos.

Die Versuche.

Da bei der Abspaltung von Karboxylgruppen sich Soda bildet nach den Gleichungen

$$R-COONa + H_2O = NaHCO_8 + R-H$$

2 $NaHCO_8 = Na_2CO_8 + CO_2 + H_2O_7$

konnte das Fortschreiten des Vorganges durch Titration der entstehenden Soda leicht verfolgt werden. Das nach der zweiten Gleichung freiwerdende CO₂ findet sich in dem aus dem erkalteten Autoklaven abgelassenen Gas. Die Druckerhitzungen wurden stets im gleichen Autoklaven mit 125 ccm Leerraum vorgenommen; für jeden Versuch verwendeten wir 10 g mellithsaures Natrium und 50 ccm Wasser.

1. Versuch.

Druckerhitzung bei 400°, Dauer 3 Stunden. Nach Abkühlen des Autoklaven erhielten wir 60 ccm Gas, welches mit blaßblauer Flamme brannte. Dasselbe enthielt 20°/0 CO2. Die Autoklavflüssigkeit wurde von Spuren rußähnlicher Verunreinigungen abfiltriert. Durch Titration konnte eine Bildung von Soda nicht festgestellt werden.

2. Versuch.

Nunmehr steigerten wir die Temperatur der Druckerhitzung auf 450°, Dauer wieder 3 Stunden. Nach Abkühlen des Autoklaven waren 170 ccm mit blaßblauer Flamme brennenden Gases mit 16,6 % CO2 vorhanden. Der Autoklavinhalt roch deutlich nach Benzol. Er wurde auf 250 ccm verdünnt und filtriert. Eine Probe davon titriert, ergab für die Gesamtflüssigkeit einen Verbrauch von 12,7 ccm n. Säure. Diese Sodamenge entspricht noch nicht der Abspaltung einer COONa-Gruppe, bezogen auf die gesamte angewandte Substanz. Es ist also nur ein Teil des mellithsauren Natriums bei der Druckerhitzung angegriffen worden.

Ein Teil der Autoklavflüssigkeit wurde zur Trockene gedampft und der Rückstand mit Alkohol ausgekocht, um zu prüfen, ob sich vielleicht Säuren mit alkohollöslichen Natriumsalzen gebildet hätten. Wir fanden z. B. für das mellithsaure Natrium eine Löslichkeit in 96% igem Alkohol von 0,01%, indes die Löslichkeit von benzoesaurem Natrium in 96% igem Alkohol 1,55% beträgt. Es waren berechnet auf die Gesamtmenge 0,17 g Salz in Lösung gegangen. Die Druckerhitzung scheint sonach nur einen geringen Teil des mellithsauren Natriums angegriffen zu haben; dieser wurde jedoch vollständig zu Benzol entkarboxyliert.

3. Versuch.

Wir wiederholten die Druckerhitzung bei 450°, verlängerten jedoch die Zeitdauer auf 6 Stunden. Dabei erhielten wir 150 ccm Gas, welches mit leuchtender Flamme brannte und 53°/0 CO2 enthielt. Vom Autoklavinhalt isolierten wir 46 ccm wäßrige Flüssigkeit und 1,3 ccm Benzol. Die Titration der wäßrigen Flüssigkeit ergab für die Gesamtlösung einen Säureverbrauch von 121,6 ccm n. Säure. Für die vollständige Entkarboxylierung von 10 g mellithsaurem Natrium berechnet sich eine Sodamenge von 126,6 ccm n. und eine Benzolausbeute von 1,65 g. Die Entkarboxylierung war also in diesem Versuche fast vollständig.

4. Versuch.

Das Ergebnis des vorangehenden Versuches zeigte, daß die Dauer der Druckerhitzung für die Abspaltung des Karboxyls von wesentlicher Bedeutung ist, und wir arbeiteten nun wieder bei niedrigeren Temperaturen, jedoch mit langer Zeitdauer, um dadurch eine teilweise Abspaltung von Karboxyl zu erzielen.

Der erste Versuch in dieser Richtung wurde bei 400° und mit einer Zeitdauer von 20 Stunden ununterbrochenen Erhitzens ausgeführt. Das Ergebnis war negativ, es ließ sich in der Lösung durch Titration die Bildung von Soda nicht nachweisen.

5. Versuch.

Die Druckerhitzung wurde mit dem gleichen Material bei 425 ° 20 Stunden fortgesetzt. Dabei erhielten wir 40 ccm nicht brennbares Gas mit 17,5 °/0 CO₈. Die Titration ergab für die Gesamtflüssigkeit einen Verbrauch von 10,75 ccm n. Säure, was auf keine wesentliche Veränderung des mellithsauren Natriums hinweist.

6. Versuch.

Um uns noch einmal zu vergewissern, daß das mellithsaure Natrium tatsächlich bei verhältnismäßig niederer Temperatur keine merkliche Zersetzung erleidet, führten wir folgende Versuche von langer Dauer aus.

10 g mellithsaures Natrium in 100 ccm Wasser gelöst wurden in einen Schüttelautoklaven mit 334 ccm Leerraum eingefüllt, die Luft durch Stickstoff verdrängt und nun 50 Stunden bei 250 $^{\circ}$ geschüttelt. Die Erhitzung erfolgte mit Unterbrechungen, täglich durchschnittlich 8 Stunden. Die Titration des Autoklaveninhaltes ergab nach diesem Druckversuch einen Gesamtverbrauch von 6,05 ccm n. Säure. Es waren also ungefähr 5 $^{\circ}/_{\circ}$ des vorhandenen Karboxyls abgespalten worden.

Sonach war eine zwar geringe, aber doch merkliche Entkarboxylierung eingetreten. Um nachzuweisen, ob der zersetzte Anteil tatsächlich mellithsaures Natrium war oder die Entkarboxylierung von einer in geringer Menge als Verunreinigung vorhandenen niederen Benzolkarbonsäure herrührte, müßte man die bereits angewandte Lösung einer zweiten Druckerhitzung unter gleichen Bedingungen unterwerfen und sehen, ob die Entkarboxylierung im gleichen Grade fortschreitet. Letzteres dürfte nicht der Fall sein, wenn sich der frühere Zersetzungsvorgang an einer Verunreinigung vollzogen hatte.

7. Versuch.

Die bisherigen Versuche zeigen, daß eine befriedigende Überführung von mellithsaurem Natrium in niedere Benzolkarbonsäuren durch teilweise Abspaltung von Karboxyl mittels Druckerhitzung mit Wasser nicht gelingt. Bei niederer Temperatur ist die überhaupt eintretende Entkarboxylierung sehr gering, bei Temperaturen über 450° tritt sogleich die vollständige Entkarboxylierung ein. Offenbar ist das mellithsaure Natrium ein außerordentlich beständiges Gebilde, und zwar kann man annehmen, daß diese Widerstands-

fähigkeit in der Symmetrie des Molektilbaues beruht. Geht man mit der Temperatur so hoch, daß dieser innere Zusammenhalt gesprengt wird und die Entkarboxylierung an einer Stelle beginnt, dann schreitet dieselbe auch sogleich unaufhaltsam fort, da wahrscheinlich die Natriumsalze aller anderen Benzolkarbonsäuren schon bei niedrigerer Temperatur vollständig entkarboxyliert werden und daher, falls sie als Zwischenstufen beim Zerfall des mellithsauren Natriums entstehen, nicht mehr beständig sind.

Es liegt nun der Gedanke nahe, die teilweise Entkarboxylierung der Mellithsäure dadurch zu erreichen, daß man die Symmetrie des Natriumsalzes stört, etwa indem man dasselbe durch Zusatz von Mineralsäuren in ein saures Salz überführt.

Zu diesem Versuche verwendeten wir das gleiche Material. das bei den letzten Druckerhitzungen (Vs. 4 u. 5) bereits gebraucht worden war. Die Lösung, die nach der Entnahme der Titrationsproben noch 8.5 g mellithsaures Natrium enthielt, wurde mit 2,38 g konz. Schwefelsäure (d = 1,84) versetzt, welches, einschließlich der Neutralisation der in der Flüssigkeit vorhandenen Soda, die zur Umsetzung von 2 COONa-Gruppen äquivalente Menge darstellte. Die Druckerhitzung wurde bei 400° und mit 4stündiger Dauer ausgeführt. Nach dem Abkühlen des Autoklaven erhielten wir 400 ccm Gas mit 75 % CO2. Die Autoklayflüssigkeit, die vorher sauer reagierte, war nun alkalisch; eine Probe davon wurde titriert. Die durch die Titration festgestellte Menge freier Soda und die während der Druckerhitzung gebildete, zur Neutralisation der sauren Autoklavflüssigkeit verbrauchte Sodamenge entsprachen zusammen 42,65 ccm n. Sodalösung. Dies würde, wenn das gesamte Natriummellat gleichmäßig entkarboxyliert wurde, einer Abspaltung von 2 COONa-Gruppen, das heißt, der Bildung von Tetrakarbonsäure entsprechen. In Wirklichkeit war jedoch neben unveränderter Mellithsäure ein Gemisch niederer Benzolkarbonsäuren vorhanden, wie aus folgenden Versuchen hervorgeht.

Zur Feststellung, wieviel Natriummellat erhalten blieb, wurde in die filtrierte abgekühlte Lösung gasförmiges Ammoniak bis zur Sättigung eingeleitet. Dabei erhielten wir insgesamt 8 g lufttrockenes mellithsaures Ammonium. Es waren also rund 4/5 des mellithsauren Natriums erhalten geblieben.

Nach Absaugen des mellithsauren Ammoniums wurde das ammoniakalische Filtrat bis zum gänzlichen Entweichen des Ammoniaks gekocht. Auf Zufügen von Salzsäure fiel eine schwerlösliche Säure aus, deren Menge nach Absaugen und Trocknen 1,36 g betrug. Dieselbe sublimierte zum größten Teil unter 20 mm Druck bei 200 ° und wurde durch nochmalige Sublimation gereinigt. Das Sublimat schmolz über 300 °; es war in organischen Lösungsmitteln und auch in Wasser schwer löslich. Die Titration stimmte auf Benzoldikarbonsäure.

Titration. 9,766 mg Sbst.: verbraucht 5,26 ccm $^{n}/_{45}$ NaOH. Äqu.-Gew. für Benzoldikarbonsäure ber. 83,04, gef. 83,57.

Zur Reinigung wurde die Säure durch Kochen mit einer Aufschlämmung von Bariumkarbonat in das Bariumsalz übergeführt und die heiße wäßrige Lösung des letzteren nach Abfiltrieren von überschüssigem Bariumkarbonat durch Salzsäure zersetzt. Beim Abkühlen kristallisierte die freie Säure in kleinen Nadeln aus. Sie wurde bei 105° getrocknet.

Titration. 5,183 mg Sbst.: verbraucht 2,80 ccm $^{n}/_{45}$ NaOH. Äqu.-Gew. für Benzoldikarbonsäure ber. 83,04, gef. 83,32. Die Säure war also Isophthalsäure.

Die saure Lösung der übrigen Benzolkarbonsäuren wurde mit Äther erschöpfend ausgeschüttelt. Der Ätherrückstand (0,14 g) sublimierte bei 100 ° und wurde auf diese Weise gereinigt. Das Sublimat waren seidenglänzende Blättchen und kleine Nadeln mit dem Schmelzpunkt der Benzoesäure (120 ° bis 122 °).

Titration. 10,476 mg Sbst.: verbraucht 3,85 ccm ⁿ/₄₅ Lauge. Äqu.-Gew. für Benzoesäure ber. 122,08, gef. 122,40.

Die außer Isophthalsäure und Benzoesäure in der ausgeätherten Lösung noch vorhandenen Benzolkarbonsäuren sowie die bei der Sublimation der genannten Säuren im Rückstand vorhandenen Säuren wurden vorläufig nicht weiter untersucht.

Der Versuch zeigt, daß in der Tat das zweifachsaure Salz viel leichter unter CO₂-Abspaltung in die Salze niederer Benzolkarbonsäuren übergeht. Um das wertvollste Produkt, die Benzoesäure zu erhalten, wird man möglicherweise zweckmäßiger das fünffachsaure Salz der Druckerhitzung unterwerfen.

8. Versuch.

Wir haben im Versuch 7 gezeigt, daß ein Zusatz einer gewissen Menge Schwefelsäure zur Lösung des mellithsauren Natriums die Entkarboxylierung wesentlich erleichtert hat. Nun wäre es für ein technisches Verfahren unzweckmäßig, Schwefelsäure zu nehmen, da einerseits der Verbrauch dieser Säure, anderseits der Verbrauch

des Natriums durch Überführung in Sulfat anstatt in Karbonat einen Verlust bedeutet. Wir haben daher einen Versuch angestellt, ob man nicht vielleicht durch Kohlensäure, wenn man sie unter Druck auf die Lösung einwirken läßt, die Schwefelsäure ersetzen kann.

Wir arbeiteten unter gleichen Bedingungen wie bei Versuch 6, preßten jedoch vor Beginn der Erhitzung 53 Atmosphären Kohlensäure auf. Der Autoklav zeigte nach Beendigung des Versuchs im abgekühlten Zustande einen Druck von 50 Atmosphären.

Die Lösung war nach dem Versuch durch suspendiertes Eisenoxyd rostbraun gefärbt. Die Titration ergab einen Gesamtverbrauch von 31,9 ccm n. Säure, was eine Abspaltung von rund 25 % des gesamten Karboxyls darstellt, also gegenüber Versuch 6, wo nur 5 % erreicht wurden, ein merklicher Fortschritt. Die Anwesenheit von Benzol konnte auch durch den Geruch nicht festgestellt werden; es scheint also die Bildung niederer Benzolkarbonsäuren eingetreten zu sein. Jedenfalls ist Aussicht vorhanden, auf diesem Wege, und zwar wirksamer vielleicht noch unter Verwendung von CO anstatt CO2, die Zersetzung des mellithsauren Natriums in befriedigender Weise zu erreichen.

Mülheim-Ruhr, März 1921.

8. Überführung der Cellulose in Milchsäure durch Druckerhitzung mit wässerigem Alkali.

Von

Franz Fischer and Hans Schrader.

Bereits früher haben wir Cellulose mit wässerigen Alkalilösungen bei höheren Temperaturen behandelt¹). Es handelte sich damals darum, festzustellen, welche Verschiedenheiten Lignin und Cellulose bei dieser Behandlung zeigen. Es wurde gefunden, daß Lignin verhältnismäßig leicht, schon bei Temperaturen unter 200°, in Lösung geht; aus den dunkelbraunen Lösungen schieden Säuren Huminsäuren aus, deren Menge nahezu gleich der des in Lösung gegangenen Lignins war. Erhitzt man die braunen Lösungen auf hohe Temperatur, so wird der größte Teil der Huminsäuren unlöslich und fällt als dunkle kohleartige Masse aus.

Ganz anders verhält sich die Cellulose. Bei 200° wird dieselbe verhältnismäßig langsam angegriffen, bei 250° geht sie leicht in Lösung. Dabei tritt eine geringe Menge Öl auf, das sich beim Erhitzen der Lösung auf höhere Temperaturen vermehrt. Offenbar entsteht das Öl auf Kosten der in der wässerig-alkalischen Lösung vorhandenen organischen Stoffe, und wir haben es uns als Aufgabe gestellt, die Art und Eigenschaften der letzteren näher zu untersuchen.

Zu diesem Zwecke haben wir Cellulose — wir verwandten schwedisches Filtrierpapier Nr. 1 von Schleicher und Schüll (Wassergehalt 6,6%) — mit 5 n. Natronlauge im eisernen Hochdruckautoklaven auf verschiedene Temperaturen zwischen 240 und 450° erhitzt. Unter 240° erfolgte die Lösung der Cellulose nur sehr langsam. Das bei den Versuchen entstehende Gas wurde nach dem Erkalten des Apparates in einen Gasometer abgeblasen und sein CO_2 -Gehalt bestimmt. Der flüssige Autoklaveninhalt wurde

¹⁾ Abh. Kohle 5, 882 (1920).

zur Gewinnung der gebildeten Öle mit Äther ausgeschüttelt. Die abgezogene wässerige Lösung säuerten wir mit Schwefelsäure an, wobei meistens in geringer Menge eine dunkelbraune, ziemlich zähe, ölige Masse ausfiel, die nahezu vollständig in Äther löslich war und beim Stehen asphaltartig eintrocknete. Wir unterwarfen dann das Ganze der Dampfdestillation, um die flüchtigen Säuren abzublasen. Im Destillat wurde die Ameisensäure, die stets einen beträchtlichen Teil der flüchtigen Säuren ausmachte, nach der Methode von Klein¹) bestimmt. Die ausgeblasene Lösung wurde von dem dunklen Rückstand abgegossen und erschöpfend ausgeäthert. Dann wurde die Lösung annähernd zur Trockene gedampft und der Rückstand zunächst mit Äther und dann mit Alkohol ausgezogen. Die ätherischen und alkoholischen Auszüge wurden vor dem Abdampfen mit Natriumsulfat getrocknet. Die zahlenmäßigen Ergebnisse dieser Versuche zeigt Tafel 1.

Bei dem zuletzt ausgeführten Versuch (Tafel 1, Nr. 5) haben wir, anstatt die Lösung nach dem Ausäthern einzudampfen und schließlich den Rückstand mit Alkohol auszuziehen, die Lösung im Extraktionsapparat erschöpfend ausgeäthert. Dieses schonende Verfahren ist dem ersteren bei weitem vorzuziehen, zumal es gestattet, die Säuren so gut wie restlos zu gewinnen. Wenigstens gibt der aus der extrahierten Lösung nach dem Neutralisieren durch Eindampfen gewonnene Rückstand beim Glühen nur eine schwache Graufärbung.

Betrachtet man die Zahlen näher, so läßt sich folgendes über den Einfluß der Temperatur auf den Verlauf des Vorgangs sagen. Die Menge der während der Erhitzung entstehenden Gase nimmt mit steigender Temperatur zu. Sie ist bei niederer Temperatur gering, nämlich 1 l oder weniger, steigt aber mit der Temperatur schließlich bis auf 3 l. Gleichzeitig mit der Menge des Gases wächst die darin vorhandene Kohlensäure. Bei niederer Temperatur tritt davon fast nichts auf, bei 450° war schließlich ½ l im Gase vorhanden; dazuzurechnen sind die bei weitem größeren Mengen an Kohlendioxyd, die von der Lauge aufgenommen wurden. Wir bestimmten dasselbe, indem wir die wässerig-alkalische Lösung zur Trockne dampften und dann die beim Zersetzen des Rückstandes mit Salzsäure entwickelten Kohlendioxydmengen maßen. Da mindestens noch ein Teil der Soda als Bikarbonat in der Lösung vor-

¹⁾ B. 89, 2641 (1906).

Druckerhitzung von 60 g Cellulose (Filtrierpapier) mit 150 oom 5 n. Natronlauge im Eisenautoklaven (Leerraum 245 oom)

Tafel 1.

8 Stunden bei verschiedenen Tempersturen.

							,	ŝ	Nicht flüchtige	Hobtige		
				CO. in der	Alkali-	Beim	Fiftentige	S SEUTION O	susatherba	re Sturen	susätherbare Sauren In Alkohol	
Ver	Tempe-	Ges.	.⊞ .00	Logang ala				dayon	8008	sus ein-	lösliche	Oxalsāure
ench	ratur	3	Ges	Ne Co.	Öle	suegefallen	insgesant	Ameisen-	wasseriger gedampfter	gedampfter	Sturen	
Ŋŗ.						,)	валге	Lösung	Lösung		
	0	, m	8		bo	bo	moo	00m n.	80	ьо	800	80
-	60	62	-	10	9	4	8	8	10	11	12	18
,	1_	8		8 87	8	0.4	185	183	7.8	10,8	11,4	-
1-)		20,0	'	100		, 3		00		0.4	.	0.08
0 93	280	0,10	•	8,25	₽,0	1,0	088	80		;		2
89)	250	1,05	T	8.09	1.8	8,5	120	108	7,7	8,8	18,7	1
4	250	0,87	Ī									
10	250	0,83	21		1,9	1	186	l	17,6 %)	1	ı	1
•	800	1,00	0	3,95	9,6	3,6	178	87	4,8	5,7	18,6	8,0
<u>-</u>	860	1,06	77	8,98	8,4	6,0	273	186	8,8	8,7	4,5	0,1
00	860	1,00	78	1	2,5			Nioht	Nicht weiter aufgearbeitet	earbeitet		
69	400	1,48	7.7	 -	8,8		٠		,		•	
10	400	1,86	127	4,87	6,9	0,5	378	288	9,6	1,2	I	1
114)	450	8,00	480	6,16	8,8	0,04	381	191	0,4	70,0	!	1
	1) Angewandt	dt 30 g Ce	dialose und	30 g Cellulose und 112,5 com 5 n. Na OH, also die Halfte der Lauge mehr, als bei den andern Versuchen. Die Zahlen sind	5 n. Na OH,	also die HE	ifte der La	ıge mehr, al	s bei den s	ndern Versu	chen. Die	Zshlen sind

Verruch 3 und 4, Wiederholungen von Versuch 2, wurden zur Auferbeitung vereinigt; die Zahlen geben zum Vergleich mit den andern Cellulose umgerechnet. enf 60

Versuchen die auf 60 g berechnets mittlere Ausbeuts au. 8) Im Brtraktionsspparat mit Äther ausgesogen.

Angewendt 25 g Callulose und 62,5 com 5 n. NaOH (enteprechend 60 g Callulose und 150 com 5 n. NaOH). Die Zahlen sind auf 80 g

Cellulose umgerechnet.

gelegen hat, stellen die angegebenen Zahlen nur Mindestwerte dar. Wie die Tafel 1 zeigt, liegen die Mengen der als Soda gebundenen Kohlensäure zwischen 3,09 und 6,16 l.

Aus der nächsten Spalte der Tafel geht hervor, daß mit steigender Temperatur die Bildung von Öl zunimmt. Bei 250° ist dieselbe noch sehr gering, beim Erhitzen auf 350° steigt sie etwa auf das 6—7fache und erhöht sich bei weiterer Steigerung der Temperatur noch etwas. Die höchste Ausbeute an Öl wurde bei 400° erhalten und betrug 17,7°/0 der angewandten trockenen Cellulose. Dementsprechend ist die Menge der in der alkalischen Lösung enthaltenen nicht flüchtigen, ausätherbaren bezw. alkohollöslichen Säuren bei den Versuchen bei niederer Temperatur eine sehr beträchtliche, fällt aber mit steigendem Erhitzen auf ein ganz geringes Maß.

Auch an flüchtigen Säuren, Ameisensäure und Essigsäure, war jedesmal eine gewisse Menge entstanden, die zwischen 120 und 373 ccm n. schwankte, derart, daß bei höherer Temperatur größere Mengen gebildet wurden. Gewöhnlich machte die Ameisensäure davon den größeren Teil aus. Eine bestimmte Regelmäßigkeit im Verhältnis Ameisensäure zu Essigsäure läßt sich nicht erkennen. Die Prüfung auf Oxalsäure ergab stets nur sehr geringe Mengen. In einzelnen Fällen haben wir die Säure quantitativ bestimmt und fanden, daß insgesamt aus 60 g Cellulose 0,3 g und darunter entstanden. Die Farbe der Lösung wurde mit steigender Temperatur immer heller. Bei den bei 250° gewonnenen Lösungen war sie braunrot, bei den bei 400° dargestellten bereits fast wasserhell mit einem Stich ins Gelbe, während die dunkelfärbenden Substanzen sich offenbar mit der alkaliunlöslichen öligen Masse ausgeschieden hatten.

Untersuchung der nichtflüchtigen Säuren.

Wie bereits erwähnt, machten die nichtflüchtigen Säuren bei niederer Temperatur das Hauptreaktionsprodukt aus, während sie bei stärkerer Erhitzung in alkaliunlösliche Öle umgewandelt wurden.

Die leichter ausätherbaren löslichen Säuren waren gelbliche bis bräunliche, dickölige Flüssigkeiten. Die schwer ausätherbaren, mit Alkohol ausgezogenen Säuren waren braun und dickflüssig. Beim Stehen im Vakuum über Schwefelsäure wurden sie zäh und trockneten an der Oberfläche lackartig ein. Die ätherlöslichen Säuren erinnerten in ihrem Verhalten an Milchsäure. Das Entstehen dieser Säure durch Einwirkung von Alkali auf Cellulose war ja sehr naheliegend, da dieselbe bekanntlich durch Einwirkung von Alkalien auf Zuckerarten leicht und in reichlicher Menge entsteht¹).

Da nun Cellulose, nach dem Ergebnis der Hydrolyse zu schließen, aus Glukosemolektilen aufgebaut ist, so ist es weiter nicht wunderbar, daß die Beobachtungen der genannten Autoren bei der Glukose das Gegenstück der unsrigen bei der Cellulose zu bilden scheinen, wobei nur in unseren Versuchen die Temperatur eine weit höhere war. Bei der Cellulose muß diese hohe Temperatur angewandt werden, damit zunächst die Sprengung des großen Molektilverbandes stattfinden kann. Die Verwandlung der Spaltstücke in Milchsäure würde dann wahrscheinlich auch bei niederer Temperatur vor sich gehen.

Der Nachweis, daß der Hauptteil der ausätherbaren Säuren Milchsäure war, ließ sich leicht erbringen. Dieselben gaben mit Erdalkalien keine schwerlöslichen Salze, dagegen kristallisierte das Zinksalz, wenn man die Säuren mit überschüssigem Zinkhydroxyd kochte und das Filtrat im Exsikkator über Schwefelsäure eindunsten ließ. Um das Zinksalz gleich möglichst rein zu erhalten, haben wir die durch Ausäthern der wässerigen Lösung aus Versuch 3 und 4 erhaltenen Säuren vorher im Vakuum bei etwa 1 mm Druck und einer Badtemperatur von 90—122° unter Vorschaltung einer zweiten, mit flüssiger Luft gekühlten Vorlage destilliert²). Der quantitative Verlauf der Destillation war folgender:

Angewandt: 7,73 g;

erhalten: Destillat 2,75 g

Rückstand 3,93 g

Wasser 0,92 g (in der mit flüssiger Luft gekühlten Vorlage.)

zusammen 7,60 g

Eine Titration des Destillates mit Natronlauge unter Verwendung von Phenolphthalein zeigte, daß dasselbe 28,9 ccm n. Säure enthielt. Diese würde als Milchsäure 2,60 g ausmachen, während

¹⁾ Vergl. Hoppe-Seyler, B. 4, 846 (1871); Schützenberger, Bl. 25, 289 (1876); Nencki und Sieber, J. pr. 24, 498 (1881); Kiliani, B. 15, 186 (1882); Beythien, Parcus und Tollens, A. 255, 222 (1889); Patentanmeldung Koepp u. Co., Friedlaender 12, 28 (1894—1897); Nef, A. 365, 328; s. a. 279 (1904); 367, 215, 296 (1907).

²) Vergl. Krafft und Dyes, B. 28, 2589 (1895).

unser Destillat 2,75 g wog. Letzteres war also anscheinend noch ein wenig wasserhaltig. Das Destillat war eine wasserhelle Flüssigkeit von glyzerinartiger Konsistenz, die sich vollständig in Wasser löste. Wir stellten das Zinksalz her, indem wir die Säure mit überschüssigem Zinkhydroxyd kochten, das Filtrat auf dem Wasserbade einengten und zur Kristallisation stehen ließen. Das in hübschen, kleinen Kristallen ausgeschiedene Salz wurde aus wenig heißem Wasser umgelöst, mit 80% jegem Alkohol auf der Nutsche gewaschen und an der Luft getrocknet. Gleichzeitig bereiteten und analysierten wir ein Zinksalz aus reiner Milchsäure. Die bei den Analysen erhaltenen Zahlen stellen wir zum Vergleich nebeneinander:

Zinksalz aus		Zinksalz aus					
Cellulosemilchsäu	re	reiner Milchsäure					
angewandt:	0,125 4 g	0,1252 g					
bei 105° abgegebenes Wasser	0,0210 g	0,0209 g					
	$= 16,75^{\circ}/_{\circ}$	$= 16,69^{0}/_{0}$					
durch Glühen erhaltenes ZnO	0,0338 g	0,03 4 0 g					
ZnO des lufttrockenen Salzes	26,95°/o	$27,16^{\circ}/_{\circ}$					
ZnO des wasserfreien Salzes	$= 32,38^{\circ}/_{\circ}$	$= 32,60^{\circ}/_{\circ}$					

Wie ersichtlich stimmen die Zahlen für beide Zinksalze befriedigend überein.

Destillation der nichtflüchtigen Säuren mit überhitztem Wasserdampf.

Bei der Vakuumdestillation der mit Wasserdampf nichtflüchtigen Säuren ging nur der kleinere Teil in das Destillat über, während die Hauptmenge im Kolben zurückblieb. Da hierfür als Grund wohl reichlich eintretende Anhydrisierung angenommen werden muß, haben wir den Versuch gemacht, die Säuren mit überhitztem Wasserdampf überzutreiben.

Vorversuche im Aluminiumschwelapparat mit reiner Milchsäure.

Die Destillation mit überhitztem Wasserdampf ist im Laboratoriumsmaßstabe und in Glasgefäßen eine ziemlich unbequeme Operation, während sie sich im Aluminiumschwelapparat mit eingebauter Dampfüberhitzung¹) mit Leichtigkeit durchführen läßt.

¹⁾ Abh. Kohle 5, 65 (1920).

Wir haben daher versucht, letzteren Apparat für die Destillation der Milchsäure zu verwenden, in der Hoffnung, daß die stark hvdrolysierende Wirkung des überhitzten Dampfes einen Angriff des Aluminiums durch die Milchsäure weitgehend verhindern würde. Diese Erwartung hat sich in der Tat erfüllt, wie folgender Probeversuch mit Milchsäure zeigt. Derselbe diente uns zugleich dazu. festzustellen, wie leicht die Milchsäure bei den verschiedenen Temperaturen mit Dampf übergeht.

Wir beschickten den Aluminiumschwelapparat, dessen Retortenraum 8 cm tief war1), mit 5 ccm 78,10/oiger Milchsäure (entsprechend 4.7 g Milchsäure), erhitzten ohne Dampfdurchleiten auf 120° und regelten dann den Dampfstrom so, daß sich in der Stunde etwa 75 ccm Wasser im angeschlossenen Kühler niederschlugen. Bei den drei Temperaturen 135, 160 und 180° wurden je 20 ccm Destillat übergetrieben und dieselben titriert. Schon bei 135° war die Destillation der Milchsäure recht lebhaft, bei 160° recht groß, so daß nur noch wenig Säure im Kolben verblieb. Destillation bei 180° war nur noch so wenig Säure im Apparat, daß das Dampfrohr nicht mehr eintauchte, der Dampf also nur über die Oberfläche der Flüssigkeit strich. Die folgende Tafel 2 zeigt das Ergebnis der Destillation.

Tafal 2.

٥٥	Menge des Destillates	Säuren im Destillat betragen
	com	com n.
135	. 30	7,6
160	20	20,7
180	20	6,6
180	27	8,0

zusammen

8,49 g Milchsäure = $72,8^{\circ}/_{\circ}$ der angewandten Menge.

In der Retorte war schließlich nur eine geringe Menge eines bräunlichen Öles übriggeblieben. Bei der Veraschung dieses Rückstandes hinterblieb nur eine ganz geringe Menge Oxyd. Das Gewicht eines solchen Aschenrückstandes ist weiter unten angegeben.

¹⁾ Es würde sweckmäßig sein, für Flüssigkeiten eine etwas tiefere Retorte zu verwenden, um ein Überspritzen der Flüssigkeit mit Sicherheit zu vermeiden.

In einer zweiten Versuchsreihe haben wir festgestellt, mit welcher Geschwindigkeit sich die Milchsäure bei 125° mit Dampf übertreiben läßt. Wir verwandten 6,51 g 78,1% ige Milchsäure, das sind also 5,1 g reine Milchsäure. Das zahlenmäßige Ergebnis des Versuchs zeigt Tafel 3.

Tafal 8.

<u> </u>	
Destillat	1 ccm Destillat verbraucht
com .	com n/10
250	_
5,5	0,50
50	
5	0,40
82	j <u>-</u> -
5	0,80
60	_
5	0,05

412,5

Aus der Tafel ist zu ersehen, wie die Konzentrationen der einzelnen Destillate im Laufe der Destillation abnehmen. Das gesamte Destillat verbrauchte 54,65 ccm n. Die Milchsäure war also mit den ersten 400 ccm Destillat nahezu vollständig, nämlich zu $96,6^{\circ}/_{\circ}$, übergegangen.

Wasserdampfdestillation der im Extraktionsapparat ausgeätherten Säuren (Taf. 1, Versuch 5, Spalte 10) bei 125°.

Bei der Extraktion im Extraktionsapparat wurden in Versuch 5 17,5 g erhalten. Davon wurden 10,8 g der Destillation unterworfen. In der Destillatmenge von 1,37 l wurden an Säure 70,0 ccm n. erhalten, das wären als Milchsäure berechnet 6,3 g = $58.3^{\circ}/_{\circ}$ der für die Destillation verwandten Säuren.

Die im Destillat befindliche Säure haben wir durch Kochen mit Zinkhydroxyd in das Zinksalz verwandelt und letzteres durch Einengen der Lösung möglichst vollständig gewonnen. Wir erhielten im ganzen 7,11 g Salz. Da die Lösung desselben etwas grünlich war, haben wir sie mit Tierkohle entfärbt und daraus durch Einengen und Kristallisierenlassen ein ganz weißes Zinksalz erhalten. Nach einmaligem Umkristallisieren und Waschen mit 60% igem Alkohol ergab dasselbe bei der Analyse folgende Werte:

Wassergehalt des lufttrockenen Salzes 17.44% ZnO in der lufttrockenen Substanz 27,18% ZnO in der wasserfreien Substanz 32.93%.

Die Analysenzahlen stimmen also befriedigend auf Zinklaktat.

Der in der Aluminiumretorte zurückgebliebene Säurerückstand löste sich bis auf eine geringe Trübung in Wasser. Wir prüften ihn auf seinen Gehalt an Aluminium, indem wir einen gemessenen Teil der Lösung zur Trockne dampften und den trockenen Rückstand veraschten und glühten. Wir fanden, auf die ganze Säuremenge berechnet, 0,026 g Asche. Der Angriff der Säure auf das Aluminium war also außerordentlich gering. - Die mit Wasserdampf nicht übergegangenen Säuren entsprachen insgesamt 73,3 ccm n.

Beim Ausäthern der Milchsäure im Extraktionspparat haben wir die Vorlage, in der sich der Äther mit den extrahierten Säuren befand, etwa alle 2 Tage ausgewechselt und die im Äther gelösten Säuren sowie die ausgeschiedenen Stoffe ihrer Menge nach bestimmt.

Fraktion Nr.	Im Äther gelöst g	. Ausgeschieden
1	10,57	0
2	3,55	0,71
8	0,76	0,11
4	1,10	0,48
5	0,18	0

Aus den Zahlen ist ersichtlich, daß die Hauptmenge der ätherlöslichen Anteile schon beim ersten Mal ausgezogen wurde. Von den ätherunlöslichen Stoffen war der bei der 2. Fraktion erhaltene ein dickflüssiges Öl, das wir nicht weiter untersucht haben. Bei Fraktion 3 schieden sich weiße Kristalle aus, die unter 20 mm Druck bei 130-150° sublimierten und dann bei 132,5 bis 133° schmolzen. In schwefelsaurer Lösung entfärbte die Säure selbst in der Wärme Kaliumpermanganat nur sehr langsam. Dem Schmelzpunkt nach zu urteilen könnte Brenzschleimsäure (Schmp. = 132° oder 133°) vorliegen. In der Fraktion 4 wurde eine verhältnismäßig beträchtliche Menge weißer kristallinischer Substanz erhalten. Zur Befreiung von anhaftendem Öl wurde sie abgepreßt und dann durch Lösen in heißem Wasser und Zusatz von Calciumacetat in das sehr schwer lösliche Calciumsalz übergeführt = 0.43 g. Wie die Analyse ergab, war das Calciumsalz ein saures Salz. Der Calciumgehalt betrug 8,81°/o, ferner verbrauchte das Salz bei der Titration je g 4,18 ccm n.NaOH (Indikator Phenolphthalein). Aus dem Calciumsalz haben wir die freie Säure gewonnen, indem wir das Salz in verdünnter Schwefelsäure suspendierten und im Extraktionsapparat ausätherten. Die sich aus dem Äther ausscheidenden weißen Krusten lösten wir in Wasser. Zur Reinigung wurde mit Tierkohle gekocht. Die farblose Lösung schied beim Eindunsten über Schwefelsäure schön ausgebildete rhombische Kristalle aus, die abgesaugt und mit wenig Wasser gewaschen wurden. Dieselben schmolzen bei 168—169°. Die Schmelze war gelblich und färbte sich bei höherem Erhitzen braun. Beim Trocknen verlor die Substanz erheblich an Gewicht (7,709 mg gaben 1,135 mg Wasser ab). Die beiden Analysen stimmen leider wenig gut überein.

3,600 mg Sbst.: 5,480 mg CO₂, 1,620 mg H₂O. — 3,517 mg Sbst.: 0,5260 mg CO₂, 0,1535 mg H₂O.

Gef. C 41,46, 40,88; H 5,03, 4,88.

Da weitere Substanzmengen uns nicht mehr zur Verfügung standen, konnte die genaue Zusammensetzung der Säure noch nicht ermittelt werden.

Der Ätherauszug von Versuch 10 (Tafel 1) schied beim längeren Stehen erhebliche Mengen kleiner Kristalle aus. Um dieselben von der anhängenden öligen Säure zu befreien, haben wir die ganze Masse auf Ton gestrichen und den dabei verbleibenden Rückstand zwischen gehärtetem Filtrierpapier abgepreßt. Die Kristalle wurden nunmehr sublimiert und waren nach dreimaliger Wiederholung des Prozesses ölfrei. Das bei 75—90° erhaltene Sublimat schmolz bei 119—119,5°, der bei 130—135° sublimierende Anteil bei 184—185°. Die Substanz war also Bernsteinsäure, die zum Teil als Anhydrid (Schmp. 119,6°), zum Teil als freie Säure (Schmp. zwischen 181° und 185°) erhalten worden war. Die Titration des Anhydrids lieferte ein Äquivalent von 50,84 anstatt 50,02. Offenbar befand sich bei dem Anhydrid bereits eine geringe Menge freier Säure.

Die mit Alkohol aus dem Salzrückstand ausgezogenen Säuren. (Tafel 1, Spalte 12).

Es war anzunehmen, daß ein Teil der durch Ausziehen des Salzrückstandes mit Alkohol gewonnenen Säure Milchsäure war, die bei vorhergehendem Ausschütteln der wäßrigen Lösung und dann des Salzrückstandes mit Äther nicht aufgenommen wurde.

Daß Milchsäure sich aus wässrigen Lösungen mit Äther schwer ausziehen läßt, ist ja bekannt. Um ein Bild von der Ausätherbarkeit zu bekommen, lösten wir 5 g 78,1% ige Milchsäure in 50 ccm Wasser und schüttelten die Lösung dreimal mit je 50 ccm Äther aus. Die ätherischen Lösungen wurden vereinigt, mit Natriumsulfat getrocknet und abgedampft. Der Rückstand wog 1.34 g. Erneutes Ausschütteln mit 50 ccm Äther lieferte 0,31 g. Somit waren von 3,9 g Milchsäure beim Ausschütteln der wäßrigen Lösung mit der gleichen Raummenge Äther beim 4. Mal erst 1,65 g, das sind 42.3% noch etwas wasserhaltige Milchsäure erhalten worden.

Daraus geht hervor, daß sicherlich ein Teil der mit Alkohol aus dem Salzrückstand ausgezogenen Säuren Milchsäure war, die sich der Ausätherung entzogen hatte. Wie bereits gesagt, ist es zweckmäßiger, anstatt der Extraktion mit Alkohol sogleich die gesamten Säuren im Extraktionsapparat mit Äther zu gewinnen und dann eine Trennung derselben vorzunehmen.

Die Untersuchung der neutralen Öle.

Von den bei der Druckerhitzung von Cellulose mit Natronlange gebildeten alkaliunlöslichen Ölen haben wir das in dem Versuch Nr. 7 (Tafel 1) bei 350° gebildete Produkt näher untersucht. Zunächst stellten wir fest, wieviel davon mit Wasserdampf flüchtig war. Von den angewandten 6,85 g konnten wir aus dem Destillat mit Äther 3,34 g, also rund die Hälfte der Gesamtmenge, wieder ansziehen.

a) Der mit Wasserdampf flüchtige Antell.

Der flüchtige Anteil war ein gelbes, nach Pfefferminz riechendes Öl, das ebenso wie der nichtslüchtige Teil offenbar aus einem vielfältigen Gemisch bestand, denn bei der Destillation desselben stieg das Thermometer ohne merkliche Unterbrechung von 80° bis auf 285°. Bei dieser Temperatur war alles übergegangen.

Das Öl war leicht in Petroläther und ebenso in Aceton löslich. Beim Kochen mit verdünnter Salpetersäure wurde es nur langsam angegriffen; beim Zusatz von konzentrierter Salpetersäure ging es allmählich in Lösung, aus der Wasser eine zähe, gelbe, ölige Substanz ausschied. Bisulfit schien nichts von dem Öl aufzunehmen. Das Öl entfärbte Bromwasser beim Schütteln. Das gebromte Öl sammelte sich unter der wäßrigen Flüssigkeit an. Wir haben ferner das Öl darauf geprüft, ob es die Ebene des polarisierten Lichtes dreht, fanden jedoch, daß es optisch inaktiv war.

Um eine Vorstellung von der Zusammensetzung des Öles zu gewinnen, haben wir das Gemisch einer Analyse unterworfen.

0,2622 g Sbst.: 0,7754 g CO₂, 0,2640 g H_2O . $\stackrel{\cdot}{-}$ 0,1766 g Sbst.: 0,5205 g CO₂, 0,1778 g H_2O .

Gef. I. C 80,68 H 11,27 " II. " 80,40 " 11,27.

Aus der Analyse geht hervor, daß die Verbindungen, aus denen das Gemisch besteht, falls sie zu einer Gruppe gehören und die Analysenzahlen daher einen Durchschnitt darstellen, in die Klasse der hydroaromatischen oder olefinischen Alkohole oder Ketone gehören können. Unter der Annahme, daß sich nur ein Sauerstoffatom im Molektil befindet, würde sich aus der obigen Analyse die Zusammensetzung $C_{18,86}H_{32,22}O$ ergeben.

b) Der mit Wasserdampf nichtfillchtige Anteil.

Das bei der Wasserdampfdestillation nichtflüchtige, rotbraune Öl, 3,46 g, wurde unter 1 mm Druck destilliert. Zwischen 160 und 234° gingen 1,91 g = $55^{\circ}/_{\circ}$ der gesamten Menge als ein grünlichgelbes Öl über, während im Rückstand 1,50 g einer dunklen, beim Erkalten ganz harten Masse zurückblieb. Das Destillat haben wir analysiert.

0,1862 g Sbst.: 0,5483 g CO₂, 0,1634 g H₂O. Gef. C 80,34, H 9,82.

Es ergaben sich also ähnliche Zahlen wie bei dem mit Wasserdampf flüchtigen Anteil, nur war der Wasserstoffgehalt etwas geringer.

Wie aus Tafel 1 hervorgeht, steigt die Menge des Öles in den einzelnen Versuchen mit der Temperatur der Erhitzung, und gleichzeitig fällt die Menge der nichtslüchtigen Säuren, die, wie wir gesehen haben, zum großen Teil aus Milchsäure bestanden. Wir müssen somit das Öl als ein Umwandlungsprodukt der Milchsäure auffassen. Diese Annahme wird gestützt durch eine Angabe von Carpenter¹), der durch Erhitzen des Natriumsalzes der Milchsäure mit Natronkalk im Eisenrohr bis unterhalb Rotglut unter vermindertem Druck ein Destillat erhielt, dessen obere Schicht ein braunes, pfefferminzähnliches Öl war, das anscheinend im wesentlichen aus Mesityloxyd (CHs)s. C: CH. CO. CHs bestand und dessen untere wäßrige Schicht Aceton enthielt.

¹) 0. **1914** I, 959.

Zusammenfassung.

Bei der Druckerhitzung von Cellulose mit Alkali bei über 200° entstehen Säuren, die sich mit steigender Temperatur in alkaliunlösliche Öle umwandeln. Als Höchstmenge der letzteren wurde 18% der angewandten Cellulose bei 400% erhalten. Die zunächst entstehenden Säuren bestehen zum großen Teil aus Milchsäure. Bei 250° wurde an letzterer 18°/0 der angewandten trockenen Cellulose gewonnen. Dieser Betrag ist an sich zwar nicht hoch, doch ist zu berücksichtigen, daß es nicht im Rahmen dieser Untersuchung lag, die günstigsten Bedingungen für die Bildung der Milchsäure aufzusuchen, und daß daher der bestenfalls zu erhaltende Betrag möglicherweise weit größer ist. Auch läßt die Art der Gewinnung der Milchsäure aus der Lösung ihrer Salze sich sicherlich noch vereinfachen. Beispielsweise könnte man versuchen, die Alkalisalze durch Kohlenoxyd in Formiat und freie Milchsäure überzuführen.

Mülheim-Ruhr, November 1921.

9. Über die thermische Behandlung aromatischer Verbindungen¹). III: Reduktion von Kresolen und Urteerphenolen.

Von

Franz Fischer, Hans Schrader und Carl Zerbe.

Die vorliegende Arbeit setzt die früheren Versuche über die Reduktion von Phenolen mit Wasserstoff und anderen Gasen fort. Scheint doch dieses Verfahren sehr zweckmäßig zu sein zur Verwertung der niederen Urteerphenole durch Überführung derselben in die für die Motorentechnik wertvollen Benzolkohlenwasserstoffe. Wir haben daher verschiedene Fragen, die für die technische Anwendung von Bedeutung waren, einer näheren Untersuchung unterzogen.

Nachdem wir zunächst einige wesentliche Verbesserungen an der Apparatur vorgenommen hatten — so gingen wir von der elektrischen zur Gasheizung über, die früher aus Glas gefertigte Verdampfungsvorrichtung und den Vorstoß ersetzten wir durch Geräte aus Metall, und die früher zur Benzolabscheidung verwendete flüssige Luft durch aktive Kohle — beschäftigten wir uns mit der Feststellung derjenigen Menge Wasserstoff, die zur Reduktion der Phenole unbedingt nötig war. Wir fanden, daß man, ohne die Ausbeute wesentlich zu beeinträchtigen, mit der von der Theorie geforderten Menge Wasserstoff auskommt, sofern man die Temperatur auf der nötigen Höhe (750°) hält und die Strömungsgeschwindigkeit nach der Leistungsfähigkeit des Rohres, die von seiner Länge und seinem Durchmesser abhängt, regelt, mit einem Wort jedes Teilchen die nötige Zeit auf die Reaktionstemperatur erhitzt.

Ferner stellten wir einige Versuche über den Einfluß der Temperatur auf die Benzolausbeute an und fanden unsere früheren Beobachtungen bestätigt, daß 750° die untere Grenze angibt, bei

¹⁾ Vergl. Abh. Kohle 4, 878 (1919); 5, 418 (1920).

der die Reaktion noch mit befriedigender Geschwindigkeit verläuft. Zu diesen Versuchen verwendeten wir Braunkohlenteerkreosote; dieselben ließen sich entsprechend den gewöhnlichen Phenolen mit guter Ausbeute zu Benzol reduzieren. Wir hatten früher gefunden, daß die Fraktion 200 – 250° der Steinkohlenurteerphenole sich mit recht guter Ausbeute durch Wasserstoff reduzieren läßt, während die Fraktion von 250–300° nur wenig Benzol liefert. Diese Erfahrung haben neuere Versuche bestätigt. Die verhältnismäßig große Menge Naphtalin, die aus der höheren Phenolfraktion erhalten wurde, hat uns zu der Überzeugung geführt, daß sich darin Naphtolhomologe befinden, die bei ihrer Reduktion und Entalkylierung Naphtalin geben.

Die Tatsache, daß die Benzolhomologen im allgemeinen als Treibmittel günstiger sind als das reine Benzol, hat uns zu Versuchen geführt, möglichst nur den Phenolsauerstoff zu reduzieren, ohne zugleich die Alkylgruppen abzuspalten. Jedoch hat weder die Behandlung mit Kohlenoxyd noch mit Kohlenoxyd und Wasserdampf oder mit Methan und Wasserstoff zu den gewünschten Ergebnissen geführt.

Bisher ist außer dem Zinn kein anderes Material bekannt geworden, das geeignet wäre, die Kohlenstoffabscheidung bei der Zersetzung hoch erhitzter Phenole zu verhindern. Auch Versuche mit Rohren, die innen mit einem dünnen Aluminium-überzug versehen waren, gaben kein besseres Ergebnis. Sobald diese Aluminierung in Aluminiumoxyd verwandelt war, trat Kohleabscheidung ein. Ein Nickelrohr verhielt sich ebenso ungünstig wie Eisen.

Schließlich haben wir noch Versuche angestellt, eine Beschleunigung des Reduktionsvorganges der Phenole durch Wasserstoff durch Vergrößerung der verzinnten Oberfläche zu erreichen und konnten in der Tat auf diese Weise eine Verbesserung der Wirkung erzielen. Immerhin bleibt abzuwarten, ob auch beim Arbeiten im größeren Maßstabe das gleiche der Fall sein wird. Alle diese Versuche sind noch im Laboratoriumsmaßstabe gehalten und mit verhältnismäßig geringen Mengen ausgeführt. Neuerdings sind wir jedoch zum Arbeiten im größeren Maßstabe übergegangen und können in der neuen Apparatur die Produkte kiloweise durchsetzen. Über diese Versuche und die Beurteilung, die dieselben hinsichtlich des Arbeitens in größerem Maßstabe gestatten, werden wir im nächsten Bande berichten.

Änderungen an der Apparatur.

I. Verzinntes Eisenrohr, Verdampfungsvorrichtung und Vorstoß.

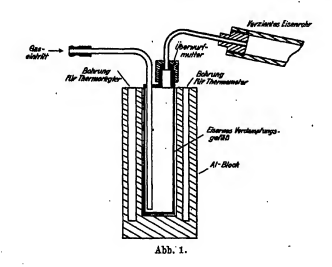
Im Verlaufe der früheren Arbeiten hatten sich an der Beschaffenheit der Apparatur verschiedene Übelstände ergeben, die wir nunmehr durch Änderung behoben haben. Das verzinnte Rohr wurde 1,30 m lang, also doppelt so lang als bisher gewählt. wurde auf eine Länge von 1 m erhitzt, und zwar geschah die Erhitzung in einem gasgeheizten Verbrennungsofen, da es sich herausgestellt hatte, daß im elektrischen Ofen, den wir bisher verwendet hatten, bei nicht sehr sorgfältiger Wicklung des Heizdrahtes die Temperatur in der Mitte bedeutend höher war als am Ende. Im Gasofen dagegen ließ sich sehr leicht längs des ganzen Rohres eine gleichmäßige Temperatur erzielen, wie wir durch Messung mit einem Wannerpyrometer, das wir nunmehr beständig zur Temperaturmessung benutzt haben, feststellten. Durch die Verlängerung des Rohres wurde eine vollständigere Reduktion der Phenole bewirkt, so daß bei einer bestimmten Strömungsgeschwindigkeit im längeren Rohr sich im Verhältnis viel weniger unzersetztes Phenol im Vorstoß Das Rohr ruhte, um ein Durchbiegen in der Glut zu vermeiden, in einer starken, mehrfach unterstützten Eisenrinne von V-förmigem Querschnitt.

Um das glühende verzinnte Eisenrohr vor der frühzeitigen Zerstörung durch Oxydation zu schützen, haben wir es mit einer Schicht von Aluminium überzogen, indem wir es mit einem Anstrich von sogen. Aluminiumbronze versahen und diesen Anstrich vor weiteren Versuchen noch einige Male wiederholten. Wegen näherer Angaben über dieses Verfahren, das sich sehr gut bewährte, verweisen wir auf die darüber erschienene Veröffentlichung¹).

Die bisher aus Glas bestehende Apparatur zur Verdampfung der Öle wurde durch eine solche aus Metall ersetzt. Die nähere Anordnung derselben zeigt Abb. 1. Das Verdampfungsröhrchen bestand aus einem Eisenzylinder. In dem Deckel desselben war als Gaszuleitung ein Kupferröhrchen hart eingelötet, das bis auf den Boden des Gefäßes reichte. Die Ableitung des Gases und der Dämpfe erfolgte durch ein knieförmig gebogenes Kupferrohr, dessen einer Schenkel durch eine Überwurfmutter mit einem anf

¹⁾ Brennstoff-Chemie 2, 848 (1921).

den Deckel des Verbindungsröhrchens aufgelöteten Stutzen verbunden war, während der andere mit Lot in die Verschlußschraube des verzinnten Eisenrohres eingesetzt war. Die Erhitzung des Verdampfungsröhrchens erfolgte durch einen mit Gasbrenner geheizten Aluminiumblock, der mit Bohrungen für Thermometer und Wärmeregler versehen war. Dieser Apparat hat sich als recht zweckmäßig erwiesen. Er gestattet eine sehr gleichmäßige Verdampfung der Öle. Eine Kondensation der Destillate in dem kupfernen Verbindungsröhrchen wird infolge der guten Wärmeleitfähigkeit des Kupfers nicht stattfinden, wenn man das Ende des Eisenrohres, in welches das Kupferröhrchen eingesetzt ist, genügend heiß hält.



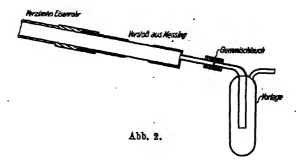
Undichtigkeiten sind bei den Verschraubungen leicht zu vermeiden, und es kann jedes beliebig hoch siedende Produkt verdampft werden, während früher der Erhitzung durch die Verwendung von Korkstopfen eine Grenze gezogen war.

Ferner haben wir den Vorstoß am anderen Ende des verzinnten Rohres, der bei der früheren Apparatur aus Glas bestand, und dessen Verbindung mit dem Eisenrohr durch einen Gummiring hergestellt wurde, durch einen solchen aus Messing ersetzt, der sich unmittelbar auf das Eisenrohr aufschrauben ließ. Infolgedessen war es möglich, das Eisenrohr bis zu seinem äußersten Ende auf hoher Temperatur und dadurch frei von Kondensaten zu halten. Der Messingvorstoß war etwa 15 cm lang; seine Wandstärke betrug

1,5 mm. In der Mitte des Vorstoßes war dieselbe durch Abdrehen verringert, so daß durch Wasserkühlung der hintere Teil mit Leichtigkeit kalt gehalten werden konnte. Seine Form ist aus Abb. 2 ersichtlich.

2. Kondensationsanlage.

Die bisher angewandte Gewinnungsmethode des Benzols durch Kühlung der abziehenden Gase mit flüssiger Luft, die für den Laboratoriumsversuch sehr bequem und wirksam, für den technischen Betrieb jedoch viel zu teuer ist, haben wir verlassen und durch Absorption des Benzols mittels aktiver Chlorzinkkohle (Bayer u. Co.) ersetzt. Über das Verfahren sind in letzter Zeit verschiedene



Veröffentlichungen herausgekommen, auf die wir an anderer Stelle hingewiesen haben 1).

Wir haben die Kondensationsanlage in der Weise eingerichtet, daß wir an den Vorstoß zunächst zwei Vorlagen aus Glas anschlossen, die mit einer Eis-Kochsalz-Kältemischung gekühlt wurden, und daran zwei mit Kohle gefüllte Absorptionstürmchen von 10 cm Höhe und 2,5 cm Durchmesser. Bei den in unsern Versuchen auftretenden Konzentrationen schlug sich der größte Teil des Benzols in den in der Kältemischung befindlichen Vorlagen als Schnee nieder. Der Best des Benzols wurde von der Kohle zurückgehalten. Aus letzterer gewannen wir das Benzol wieder, indem wir die Kohle im Aluminiumschwelapparat mit Dampfüberhitzung bei 350° wenige Minuten mit Dampf ausbliesen. Um den Dampf aus der Kohle zu entfernen, wurde, nachdem die Temperatur auf 300° gesunken war, ein Luftstrom durch den Apparat geleitet.

¹⁾ Brennstoff-Chemie 8, 241 (1922).

Die Gase, welche die Absorptionsgefäße durchstrichen hatten, wurden über Kochsalzlösung in einem Gasometer aufgefangen, der aus einer schmalen, hohen, nach Art der Mariotteschen Flasche eingerichteten Flasche mit 10 Liter Inhalt bestand. Durch Sammeln der durch einen Tubus am Boden der Flasche ausfließenden Salzlösung in einen Meßzylinder konnte die Menge des einströmenden Gases mit genügender Genauigkeit ermittelt werden. Die früher benutzte Gasuhr haben wir verlassen, da wir das Gas für die Analyse zur Verfügung haben wollten.

Die Versuche.

Versuche über die zur Reduktion nötige Menge Wasserstoff.

Die in den früheren Arbeiten über die Reduktion der Phenole beschriebenen Versuche wurden mit einem erheblichen Überschuß an Wasserstoff über die theoretisch benötigte Menge ausgeführt. Es war nun im Hinblick auf eine technische Verwertung des Verfahrens wichtig festzustellen, mit welcher geringsten Menge Wasserstoff die Reduktion der Phenole noch befriedigend verläuft. Aus den Gleichungen:

$$C_6 H_5 OH + H_2 = C_5 H_6 + H_2 O,$$

 $C_6 H_4 OHCH_3 + 2 H_3 = C_6 H_6 + CH_4 + H_2 O$

geht hervor, daß für ein Mol Phenol mindestens ein Mol Wasserstoff, für ein Mol Kresol dagegen mindestens zwei Mol Wasserstoff benötigt werden.

Unsere ersten Versuche (Taf. 1, Nr. 1—3) stellten wir mit einem technischen Gemisch der Kresole an, und zwar verwendeten wir davon den zwischen 200—201° übergehenden Hauptanteil.

Die Strömungsgeschwindigkeit des Wasserstoffs wurde in der gleichen Höhe wie bei den früheren Versuchen, nämlich auf 100 ccm in der Minute gehalten. Die Einstellung des Verhältnisses zwischen Wasserstoff und angewandtem Phenol geschah durch Regelung der Temperatur des Verdampfungsbades, das wir auf 180° hielten. Die ersten Versuche (Taf. 1, Nr. 1—3) wurden mit der 7—8 fach molekularen Menge Wasserstoff ausgeführt. Wir konnten die nachfolgenden Versuche nur bis zu einer Temperatur von höchstens 750° ausdehnen, da z. Zt. der Gasdruck eine weitere Steigerung nicht gestattete. Es zeigte sich, daß selbst bei der niederen Temperatur von 720—730° trotz der gegenüber den früheren Ver-

suchen geringen Konzentration des Wasserstoffes eine recht weitgehende Reduktion der Phenole eingetreten war, so daß sich im Vorstoß eine verhältnismäßig geringe Menge an unzersetztem Kresol ansammelte. Die Ausbeuten an Benzol aus dem verbrauchten Kresol waren nahezu theoretisch.

Diese günstigen Ergebnisse waren dadurch bedingt, daß wir für diese Versuche ein längeres Rohr wie früher benutzten, so daß die Erhitzungsdauer und damit die Reaktionsmöglichkeit für jedes Teilchen eine entsprechend größere war; ferner wurde durch die Gasheizung ein verhältnismäßig größerer Teil des Rohres auf die Reaktionstemperatur erhitzt.

Die weiteren Versuche (Taf. 1, Nr. 4—11), teils mit Rohkresol, teils mit reinem m-Kresol, bei denen wir mit dem Wasserstoff auf die dreifache, doppelte und schließlich auf die gleiche, also zur Reduktion ungenügende molekulare Menge herunter gingen, zeigen eine entsprechende Abnahme hinsichtlich der Phenolreduktion, so daß im Vorstoß steigend mehr unzersetzte Substanz wiedergefunden wurde (vergl. Spalte 9). Die Ausbeute an Benzol aus der überhaupt reduzierten Menge Phenol blieb dagegen gut, selbst

Tafel 1.

Reduktion von Kresolen durch Wasserstoff im verzinnten Eisenrohr.

			Ver- ohres		lte en		Кo	ndensat	:e		e arte
Nr.	ix .	andte anz perstu	des V	and	angewandte z enthalten Kol Gas	in	Vorst	oß.	95	ig.	-Ansber Theorie
Lfde. N	Angewandte Substanz	Temperatur des Ofens	Temp. des Verdampfungsrohres	Angewandte Substanz	1 Mol ange Substanz en in Mol	Gesamt- menge	devon Benzol	dayon Kresol	in Vorlage	in ektiver Kohle	Benzol-Ausbeute der Theorie
		٥a	٥C	g	1 20 10	g	g	g	g	g	%
1	8	3	4	5	6	7	8	Ø	10	11	12
1	Roh-Kresol	7 20 — 8 0	190	в	7,1	1,9	0,2	_	8,9	_	95
2	77	720-80	190	1,15	8,0	0,8	0,1	-	0,7		96
8	n	720-80	190	2,7	8,5	0,8	-	-	1,9	-	98
4	m-Kresol	74050	180	6,8	8,5	5,1	8,5		1,0	0,2	96
5	Roh-Kresol	780-40	190	9,65	8,8	6,8	4,2		1,9	-	88
6	m-Kresol	780-40	180	20,2	8,0	12,1	8,6	5,5	1,5	4,8	65
7		780	180	11,2	8,8	8,7	6,5	-	0,5	0,15	89.
8	Roh-Kresol	780 -40	190	8,65	. 9,1	8,4	0,8	1	4,9	_	84
9	,	700 - 20	190	15,5	2,0	11,0	2,5	4	8,5	 	54
10	m-Kresol	740,-50	180	20,0	1,2	16,1	8,0	12	1,0	0,8	28
11	Boh-Kresol	720 -80	190	17,2	1,0	14,4	2,0	12	1,4	_	27

bei Anwendung von 1 Mol Wasserstoff auf 1 Mol Kresol. Die etwas geringere Ausbeute von Versuch 6 muß auf Arbeitsverluste zurückgeführt werden. Aus Versuch 8 und 9 ist ersichtlich, daß bei der Senkung der Temperatur von 735 auf 710° der Umfang der Reduktion stark abnimmt. Die nächsten beiden Versuche zeigen, daß bei einer zur Reduktion ungentigenden Menge Wasserstoff die Benzolausbeute sehr stark nachläßt.

Einfluß der Temperatur auf die Ausbeute an Benzoi.

Versuche mit Braunkohlenteerkreosot. "

Wie bereits von den früheren Versuchen her bekannt, liegt die zur Reduktion der Phenole günstige Temperatur bei etwa 750°. Bei tieferer Temperatur geht die Reduktion zu langsam vor sich, während bei höherer Temperatur in steigendem Maße weitgehende Zersetzungen eintreten. Eine kurze Versuchsreihe, die mit Braunkohlenteerkreosot ausgeführt wurde, bildet einen experimentellen Beitrag zu dem soeben Gesagten. Das Braunkohlenteerkreosot stammte von der Mineralöl-Raffinerie Grabow in Mecklenburg. Die Dichte desselben war 1,028 (15°), sein Gehalt an Neutralöl 8,4°/o. Nach Mitteilung der Firma ergab das Öl folgende Siedeanalyse:

197200°.			20/0
$200-210^{\sigma}$.			42º/o
210-222°.		•	90%
222-238°.			99%

Um für alle Versuche eine gleichmäßig schnelle Verdampfung des Öls in dem Verdampfungsröhrchen zu erzielen, haben wir die Temperatur möglichst in dem gleichen Maße gesteigert, wie die Siedekurve verlief. Wir begannen mit einer Temperatur, die 40° tiefer war als der Siedebeginn des Öles, also mit 160°, und gingen schrittweise mit dem Verlauf der Siedekurve allmählich bis zu 175°. Die jeweilige Temperatur für das Bad ermittelten wir mittels einer graphischen Darstellung. Wir zogen parallel zur Siedekurve, aber 40° tiefer die Temperaturkurve des Verdampfungsbades. Es gab dann die in Prozent der Destillatmenge geteilte Koordinate zugleich den Zeitpunkt, an welchem die entsprechende Temperatur der Verdampfungskurve erreicht sein mußte, als Prozent der ganzen vorgesehenen Versuchsdauer an.

Tafel 2. Reduktion von Braunkohienteerkreosot durch Wasserstoff im verzinnten Eisenrohr.

	des	9	in in		wandte gaben ol						
ř.		andt smen	TE 90		Vorstoß		. 60	Phie			
Lfde. 1	Temperatur Ofens	Angewandte Substansmenge	100 g Sube enthalten Molen G	Gesamt- menge	darin Benzol darin Kresol		In der Vorlage	In der aktiven Kohle	100 g angew Substans g Benzol		
	•0	g	1	g	g	g	g	g	g		
. 1	720780	10,8	8,8	6,6	0,9	5	1,0	0,5	28		
2	740-750	6,8	6,5	8,8	1,4	0,8	0,9	0,4	48		
8	740-775	16,5	7,8	4,46	0,7	-	6,5	1,0	50		
4	750-775	4,9	11	1,1	0,4	0,2	2,15	0,8	58		

Wie aus Taf. 2 zu ersehen ist, fiel mit steigender Reduktionstemperatur von 720—30 $^{\circ}$ auf 750—75 $^{\circ}$ die Menge der im Vorstoß kondensierten Öle von 6,6 g auf 1,1 g, und dafür stieg die Ausbeute an Benzol von 23 $^{\circ}$ / $_{\circ}$ bis auf 58 $^{\circ}$ / $_{\circ}$ bezogen auf 100 g angewandte Substanz.

Als Ergänzung hierzu sei auf die bereits im vorigen Abschnitterwähnten Versuche 8 und 9 der Tafel 1 hingewiesen.

Versuche mit Steinkohlenurteerfraktionen und Urteerphenolfraktionen.

Es wurden 2 Versuche ausgeführt mit Fraktionen des auf Koks destillierten Urteers aus Gasflammkohle der Zeche Lohberg. Die eine Fraktion siedete von 200—250°. Sie enthielt 52°/o Phenole, und zwar mußten diese im wesentlichen aus Kresolen und Xylenolen, also nach unserer Methode leicht reduzierbaren Phenolen bestehen. Die zweite Fraktion siedete von 250—300° und enthielt 40°/o Phenole. Die einzelnen Glieder derselben sind bisher noch nicht bekannt. In Tafel 3 sind die aus den Versuchen erhaltenen Ergebnisse angegeben. Aus der niederen Fraktion wurde eine Benzolausbeute von 44°/o, aus der höheren eine solche von 34°/o der verbrauchten Substanzmenge erhalten. Im Vorstoß wurde ¹/o bezw. ¹/₂ vom Gewicht der angewandten Substanz kondensiert. Da die Kohlenwasserstoffe nur eine sehr geringe Menge niedrig siedender Flüssigkeiten geben¹), so geht aus den an-

¹⁾ Abh. Kohle 5, 441 (1920).

gegebenen Zahlen hervor, daß die Phenole in recht guter Ausbeute zu Benzol reduziert worden sind.

Als wir die Phenole für sich der Reduktion unterwarfen. erhielten wir aus der Fraktion 200-250° 65% der verbrauchten Substanz. Diese Ausbeute ist als sehr gut zu bezeichnen, wenn man sich vergegenwärtigt, daß diese Fraktion aus Kresolen und Xylenolen besteht, und die ersteren selbst bei theoretischem Verlauf der Reduktion nur 72%, letztere besten Falles nur 64% liefern könnten. Dagegen gab die Urteerfraktion von 250-350° nur 13% Benzol. Auch war in dem Verdampfungsröhrchen nahezu die Hälfte der angewandten Phenole als eine pechähnliche Masse zurückgeblieben. Diese geringe Ausbeute stimmt mit den Erfahrungen überein, die wir bereits früher1) bei der Reduktion der gleichen Fraktion der Urteerphenole machten. Wir erhielten auch damals nur 15%. Im Vorstoß fanden wir diesmal neben einer verhältnismäßig großen Menge dunkler schwerflüchtiger Öle ein Sublimat von farblosen, naphtalinartig riechenden Blättchen, deren Schmelzpunkt nach Abpressen zwischen Filtrierpapier und Sublimation im Vakuum bei 80° lag, während Naphtalin bei 79-80° schmelzen soll. Die Menge des Naphtalins war immerhin so groß, daß seine Entstehung nach unsern bisherigen Erfahrungen nicht allein der thermischen Wirkung zugeschrieben werden kann, da unsere Versuchstemperatur nur 750° betrug. Vielmehr müssen wir annehmen, daß sich unter den höhersiedenden Urteerphenolen Naphtolhomologe befinden, die bei ihrer Reduktion und Entalkylierung Naphtalin liefern. Daß z. B. a-Methylnaphtalin recht leicht durch Wasserstoff bei 750° in Naphtalin übergeht, ist bereits früher2) gezeigt worden. Aus obigem geht hervor, daß man für die Entstehung des Naphtalins im aromatischen Steinkohlenteer neben einer rein thermischen Bildung auch die Entstehung aus im Urteer vorhandenen Naphtalinhomologen⁸) und sicher auch aus vom Naphtalin sich ableitenden Naphtenen in Betracht ziehen muß. Letztere werden leicht zu Naphtalin dehydriert werden können. So geht z. B. nach unseren Erfahrungen Tetrahydronaphtalin bei der thermischen Behandlung mit Wasserstoff zum Teil in Naphtalin über4).

¹⁾ Abh. Kohle 4, 890 (1919).

²⁾ Abh. Kohle 5, 422 (Vers. 28) (1920).

s) Vergl. diesen Band, S. 167.

⁴⁾ Abh. Kohle 5, 420 (Vers. 19) (1920).

Tafel 8.

Reduktion von Steinkohlenurteer und Urteerphenolen durch Wasserstoff im verzinnten Eisenrohr bei 750°.

		T LT68	. 68	ank n		Kond	ensate		ge	enz ol
Lfde. Nr.	Angewandte Substans	Temperstur des Ver- dampfungsrohres	Angewandte Substanzmenge	100 g Substanz enthalten in Mol Gas	Gesamt- menge	Gesenut- menge dayon Benzol		Aktive Koble	Gesamtmenge an Benzol	100 g Substanz gaben Benzol
		•C	g	1	g	g	g	g	g	g
1	Steinkohlenurteer Fraktion 200 – 250°	160-280	4,5	11	0,6	0,1	1,2	0,77	2,0	44 34
. 2	Fraktion 250-800° Urteerphenole	210 350	4,5	11	1,5	0	1,0	0,58	1,58	
3 4	Fraktion 200 - 250 ° Fraktion 250 - 300 °	160 — 250 210 — 860	5,0 5,8	8 14	0,7 2,7 ¹)	_	2,9 0,5	0,84 0,8	8,24 0,76	65 18

¹⁾ Davon 0,54 g Wasser.

Über die Reduktionswirkung verschiedener Gase auf Phenole.

Für viele Zwecke, z. B. für die Umwandlung der Phenole zu Motorbetriebsstoff, ist es nicht notwendig, den Wasserstoff derartig auf die Phenole einwirken zu lassen, daß neben der Phenolgruppe auch die Alkylgruppen abgespalten werden. Im Gegenteil, die Benzolhomologen sind für Treibzwecke günstiger, da ihnen die Alkylgruppen einerseits einen höheren Heizwert, andererseits bezüglich der Verbrennung einen den aliphatischen Kohlenwasserstoffen angenäherten Charakter verleihen. Es ist daher die Frage, ob es nicht Reduktionsmittel gibt, mit denen man lediglich den Phenolsauerstoff entfernen kann. Ein solches könnte z. B. das Kohlenoxyd sein. Da ja zur Abspaltung der Alkylgruppen Wasserstoff gehört und bei der Behandlung der Phenolhomologen mit Kohlenoxyd, wenn keine Zersetzungen auftreten, solcher ja nicht verfügbar wäre, könnte, falls die Reaktion überhaupt stattfindet, nur die Reduktion der OH-Gruppe unter Bildung von CO2 erfolgen. Wir haben deshalb den Versuch, m-Kresol mit Kohlenoxyd zu reduzieren, den wir bereits früher¹) im Porzellanrohr mit o-Kresol ausführten, jetzt im verzinnten Eisenrohr wiederholt (Taf. 4, Versuch 1). Derselbe hatte jedoch nicht das erhoffte Ergebnis. Wir erhielten die gleiche wenig befriedigende Ausbeute wie früher beim

¹⁾ Abh. Kohle 4, 888 (1919).

o-Kresol an leichtflüchtigen Kohlenwasserstoffen (45%, früher 47%); dieselben waren im wesentlichen Benzol. Das für die Umsetzung mit Kohlenoxyd nötige Wasser — die unmittelbare Reduktion durch CO wird, nach der Indifferenz desselben gegen trockenen Sauerstoff zu urteilen, nicht in Betracht kommen — war anscheinend, von geringen Mengen anwesender Feuchtigkeit abgesehen, durch Zersetzung eines Teils des Phenols geliefert worden, jedenfalls fanden wir im Rohr eine geringe Abscheidung von Kohlenstoff. Offenbar läßt sich also die Reduktion der Phenolgruppe allein durch Kohlenoxyd in dieser Weise nicht herbeiführen.

Wie wir früher bei den Arbeiten über die Hydrierung mit Kohlenoxyd fanden1), tritt bei der Umsetzung von Kohlenoxyd und Wasserdampf Wasserstoff in besonders wirksamer Form auf. Wir haben deshalb versucht, ob sich die Reduktion der Phenole vielleicht besonders glatt und bei niederer Temperatur vollzieht, wenn man letztere mit einem Gemisch von Kohlenoxyd und Wasserdampf durch das glühende verzinnte Eisenrohr schickt. Nr. 3 und 4 der Tafel 4 zeigen die Ergebnisse dieser Versuche. In Nr. 3 war das Kohlenoxyd-Wasserdampfgemisch zusammengesetzt aus 3/8 Raumteilen Kohlenoxyd und 1/8 Wasserdampf. In Versuch 4 war die Mischung 1/2 Kohlenoxyd und 1/2 Dampf. Die Versuche mit Dampf hatten aber kein besseres Ergebnis als der Versuch mit Kohlenoxyd allein, nämlich 54% bezw. 36% Benzol gegenüber 45%. Dieser Mißerfolg war darin begründet, daß der Umsatz des Kohlenoxyds mit dem Wasserdampf im verzinnten Eisenrohr nur sehr träge Wir fanden in dem Gas von Versuch 3 nur 4%, in dem von Versuch 4 nur 6% Kohlendioxyd. Bekanntlich wird durch Eisenoxyd der Vorgang katalytisch beschleunigt, und wir haben deshalb den Versuch im unverzinnten Eisenrohr, aber bei niederer Temperatur, nämlich 550°, um Kohleabscheidung infolge der Zersetzung des Phenols zu vermeiden, angestellt (Versuch 6. Tafel 4). Selbst bei dieser niedrigen Temperatur trat aber Kohleabscheidung ein, und infolgedessen war die Benzolausbeute nur sehr gering, nämlich 24%. Das abziehende Gas enthielt 12%, Kohlendioxyd. Wir haben ferner Braunkohlenteerkreosot der Behandlungsweise mit Kohlenoxyd bezw. Kohlenoxyd und Wasserdampf im verzinnten Eisenrohr unterworfen (Tafel 4, Vers. 2 u. 5), jedoch auch in diesen Fällen eine ungünstige Wirkung festgestellt.

¹⁾ Abh. Kohle 5, 508 (1920).

Die Ausbeute an Benzol ging von 50 bezw. 58% (Tafel 2, Vers. 3 und 4) auf 26% zurück.

Das Ziel, die Alkylgruppen bei gleichzeitiger Reduktion der Phenolgruppe am Kern zu erhalten, ließ sich möglicherweise auch erreichen, indem man zur Reduktion zwar Wasserstoff verwendete, demselben aber Methan beimengte. Da nämlich bei der Abspaltung der Methylgruppen mit Wasserstoff Methan entsteht, so wird das beigemengte Methan dieser Abspaltung entgegen wirken, und es ist nur die Frage, in welchem Grade diese Wirkung auftritt. Wir haben deshalb einen Reduktionsversuch mit m-Kresol mit einem hälftigen Gemisch von Wasserstoff und Methan ausgeführt. Dabei erhielten wir 59 % d. Th. an Rohbenzol; dasselbe enthielt nicht merklich mehr höhersiedende Bestandteile als sonst.

Ebenso wie ein Zusatz von Methan die Erhaltung der Methylgruppen unterstützt, so müßte eine Beimischung von Wasserdampf die Erhaltung der Phenolgruppen unterstützen. War doch früher sogar gefunden worden, daß durch Erhitzen von Benzol mit Wasserdampf Phenol entsteht1). Im günstigsten Falle wäre es bei der Anwendung eines Gemisches von Wasserstoff und Wasserdampf denkbar, daß die Alkylgruppen vollständig abgespalten würden, während die Phenolgruppen sämtlich erhalten blieben, so daß also z. B. aus Kresolen Karbolsäure entstünde. Versuch 9 in Tafel 4 ist ein Versuch in dieser Richtung. Wir beluden den Wasserstoff mit Wasserdampf, indem wir ihn durch eine Waschflasche mit Wasser schickten, die im Wasserbade von 70 ° stand. Aus dem Gewicht des verdampften Wassers und der Menge des Wasserstoffs berechnet sich, daß das Gemisch zu rund aus 1/8 Raumteilen Wasserstoff und 1/8 Wasserdampf bestand. Die Ausbeute an Benzol war recht gut, nämlich 89 % d. Th. Phenol war jedoch nicht zu beobachten; als wir die schwerflüchtigen Kondensate destillierten, stieg das Thermometer sehr schnell bis über 360°. Wie sich auch aus den angeführten früheren Versuchen ersehen läßt, muß die Wasserdampfmenge offenbar bedeutend größer sein, um eine merkliche Wirkung zu erzielen.

Wir haben ferner einen bereits früher ausgeführten Versuch über die Eignung des Leuchtgases an Stelle des Wasserstoffs zur Reduktion der Phenole²) wiederholt (Taf. 4, Versuch 8) und bestätigt gefunden, daß das Leuchtgas ebensogut verwendbar ist. Die Ausbeute an Benzol betrug in unserm Versuch 79 %.

¹⁾ Abh. Kohle 5, 417 (1920).

³⁾ Abh. Kohle 5, 488 (1920).

Tafel 4.

Reduktion von m-Kresol und Braunkohlenteerkreosot durch verschledene Gase im verzinnten Eisenrohr. Ofentemperatur 750°; Phenolverdampfungsbad: beim m-Kresol 186°, beim Brannkohlenteerkreosot 160—176°.

Lide. Nr.

Gesant- Bensol-	in aktivar Benzol Theorie Benerkungen	Bengol der		% 8 8	8 9 10 11	1,0	* 23	. :	6,0	0,4 0,9 86 + Davon 4 g H ₂ O.	٠.		0,4 0,7 24 Versuch wurde bei 550° im un-	versinnten Bisenrohr ausgeführt.		0,45 2,2 59 ** Davon 1,6 g H ₂ O.	3,81 8,2 79 ** Davon 0,2 g Benzol, das übrige	Hoo the Kohlenwasserstoffe.	0,9 3,2 89 ** Davon 0,8 g Bensol, das übrige	H ₂ O + hochstedende Kohlen-
Kondensate	in in al Vorlage Ko		•	bo	4		1,8 0,				0,8		0,8				2,4		2,0	
	in Vorstoß	.a į	V OTSTOB	t eo	8	7,0	1,08			δ,2 ##	8,41 **		5,1				1,1 **		1,8 **	
	G. 88.8	Gas			9	03	8		00十年0	F			я			H, +CH,	Leuchtgas		H2+H20	
1 Mol	onthalten in Mol	enthalten	II HO	Gras	7	8	16 *		17	14	\$ 0 \$		18			4	128		10	
Апдеw.	Substans- menge	menge		tio	В	8,1	5,5		8,8	3,5	6,0		7			5,8	5,6		6,0	
	Angewandte Substans	Substans			8	m-Kresol	Brannkohlen-	tearkreeset	m-Kresol		Braunkohlen-	teerkreeset	m-Kresol			R			R	
					-		_	_	_	_		_	_		_	_				

Gas and Ausbeute auf 100 g angewandte Substanz berechnet.

Über die Reduktion von Phenolen durch Wasserstoff in innen aluminierten Röhren und im Nickelrohr.

1. Versuche in aluminierten Röhren.

Die Leichtigkeit, mit der sich auf Eisen ein Überzug einer schützenden Aluminiumschicht erzeugen läßt, brachte uns auf den Gedanken zu versuchen, ob diese Schicht vielleicht geeignet wäre, die Kohlenstoffabscheidung bei der Reduktion der Phenole zu verhindern, ähnlich wie die Zinnschicht dies vermag. Zwar ergab der erste Versuch mit einem solchen frisch ausgekleideten Rohre eine sehr gute Benzolausbeute, aber bei Wiederholung desselben trat starke Kohleabscheidung und dementsprechend beträchtliches Sinken in der Benzolausbeute ein. Dieses Ergebnis ist leicht erklärlich. Das Aluminium wirkte zunächst offenbar als Reduktionsmittel und ging dabei in Oxyd über. Da letzteres durch Wasserstoff nicht reduzierbar ist, hört mit dem Verbrauch des Aluminiums die Reduktion auf, und die Wirkung des Eisens macht sich geltend. Die zahlenmäßigen Ergebnisse der Versuche finden sich in Tafel 5.

Tafel 5.

Reduktion von m-Kresol durch Wasserstoff in aluminierten Eisenröhren bei 750°.

		ron	9.8	ent- Gas	Ko	e ite		
Lfde. Nr.	Art des Bohres	Abscheidung vo Koble	Angewandte Substansmenge	Mol Substanz halten in Mol	os Vorstoß	രം Yorlage	Gesantmenge an Bensol	Benzolausbeute der Theorie
1	Eisen mit Aluminium kalorisiert ¹)		70	5,5	5,2	1,8	K 1	80
2	•	viel	7,9 28,2	2,5	8,4	5,2	5,1 7,9	47
8	Bisen mit Aluminiumbronse gestrichen	_	2,9	10		2,1	2,05	98
4	n n n -	viel	8,0	5,9	5,2	1,6	1,65	. 29

Das Rohr wurde von der Calorizing Corporation of America, Detroit Mich. geliefert. Der Aluminiumübersug desselben ist hergestellt durch Erhitzen des Rohres mit Aluminiumpulver in reduzierender Atmosphäre auf höhere Temperatur.

2. Versuch im Nickelrohr.

Nickel steht bekanntlich dem Eisen in seiner chemischen Natur recht nahe. Wir waren deshalb der Überzeugung, daß es eleich dem ersteren die Eigenschaft besitzt, organische Substanzen, "besondere Phenole bei höherer Temperatur unter Rußabscheidung zu zersetzen. Da nun das Institut für andere Zwecke ein Nickelrohr beschafft hatte, benutzten wir die Gelegenheit, um den Versuch nachzuholen und haben dabei unsere Erwartungen durchans bestätigt gefunden. Das Nickelrohr war 1 m lang, besaß eine lichte Weite von 2,5 cm und eine Wandstärke von 1 mm. Um eine recht gleichmäßige Erhitzung zu gewährleisten, setzten wir es mit Asbest in ein etwas weiteres Eisenrohr ein. Die Temperatur wurde gemessen mittels eines zwischen Eisen- und Nickelrohr eingeschobenen Thermoelements. Nach halbstündigem Durchleiten der Dämpfe von m-Kresol mit Wasserstoff bei 750 o hatten sich reichliche Mengen Ruß im Nickelrohr abgesetzt.

Versuche, eine Beschleunigung der Reaktion durch Vergrößerung der verzinnten Oberfische zu erzielen.

Für die technische Ausführung des Phenolreduktionsverfahrens ist es von Wichtigkeit, eine möglichst schnelle Reduktion zu erzielen, da die Reaktionsrohre bei gleicher Leistung natürlich um so kleiner gewählt werden können, je schneller die Reduktion vor sich geht. Diese Beschleunigung läßt sich einmal durch Steigerung der Temperatur, ferner durch Erhöhung der Wasserstoffmengen und vielleicht auch durch die Wahl entsprechender Oberfläche erreichen. Falls die Reduktion auf einer Wechselwirkung des Zinns beruht, indem sich vorübergehend Zinnoxyd bildet, das durch den Wasserstoff sofort reduziert wird, oder falls dieser Vorgang schneller verläuft, als die unmittelbare Reduktion der Phenolgruppe durch Wasserstoff, muß erwartet werden, daß eine Vergrößerung der verzinnten Oberfläche auch eine Vergrößerung der Reduktionsgeschwindigkeit herbeiführt. Unsere Versuche haben diese Voraussetzung wahrscheinlich gemacht. Zur Vergrößerung der Oberfläche füllten wir unser verzinntes Eisenrohr mit verzinnten Eisendrehspänen. Die Oberfläche derselben betrug ungefähr 1,3 m², während die Oberfläche des leeren verzinnten Eisenrohres sich auf 0,7 m² belief. die Beschickung mit Drehspänen wurde also die wirksame Oberfläche beträchtlich erhöht. Die Versuche sind in Taf. 6 aufgenommen. Wir haben die Wirksamkeit der vergrößerten Oberfläche zunächst in der Weise probiert, daß wir wie bei den früheren Versuchen mit der Temperatur des Verdampfungsrohres so hoch gingen, bis die im Vorstoß auftretenden braunen Nebel zeigten, daß noch erhebliche Mengen Substanz in nicht reduziertem Zustande das Rohr verließen. Es ergab sich nun, daß wir gegenüber den früheren

Versuchen die Temperatur um 5 ° höher halten konnten, so daß also in der Stunde eine beträchtlich größere Menge Phenol und zwar bei kleineren Wasserstoffkonzentrationen, da wir ja die Strömungsgeschwindigkeit des Wasserstoffs konstant hielten, das Rohr durchströmte. Der Mehrbetrag an Phenol, den wir auf diese Weise durch das Rohr brachten, betrug rund 1/8 der Menge bei den früheren Versuchen. Statt die Mengen des durchgeschickten Kresols durch Erhöhung der Verdampfungstemperatur zu steigern. kann man auch die Strömungsgeschwindigkeit des Wasserstoffs vermehren, wobei dann natürlich das einzelne Teilchen kürzere Zeit auf die Beaktionstemperatur erhitzt wird. Wie der Versuch 2 der Taf. 6 zeigt, konnten wir auf das 3fache der Geschwindigkeit der früheren Versuche gehen, ehe braune Nebel auftraten. Bei der hohen Geschwindigkeit bewirkte eine Erhöhung der Temperatur des Verdampfungsröhrchens sofort das Auftreten brauner Nebel. Die Menge an Kresol, die wir bei erhöhter Wasserstoffgeschwindigkeit in der Stunde durch das Rohr brachten, war nahezu gleich der bei erhöhter Verdampfungstemperatur (8 bezw. 9 g in der Stunde).

Tafel 6. Reduktion von m-Kresol durch Wasserstoff bei 750° im verzinnten Eisenrehr, das zur Vergrößerung der Oberfische mit verzinnten Drehspänen gefüllt war.

	Temperatur		1 Mol		Kond	ensate			
Ŋ.	des Ver-	des Ver- Ange-		Vor	stoß		4	Benzol-	
Lfde.	dampfungs- rohres	Substanz	enthalten in Mol Gas	Gesamt- menge	davon Bensol	Vorlage	Aktive Kohle	d. Th.	
	°0	g	1	g	g	g	g	%	
. 1	170	8	8	2,14	0,8	5,0	0,2	95	
2	165	9	9	0,2	_	5,8	0,1	91	

Mülheim-Ruhr, Januar 1922.

10. Versuche zur unmittelbaren Verwertung des Urteers auf thermischem Wege.

Von

Franz Fischer, Hans Schrader und Carl Zerbe.

Unsere früheren Versuche über die thermische Behandlung von Urteeren, Urteerkohlenwasserstoffen und Urteerphenolen mit Wasserstoff¹) haben zu dem Ergebnis geführt, daß die Reduktion der Phenole zu den entsprechenden Benzolkohlenwasserstoffen erst etwa bei 750° mit befriedigender Schnelligkeit verläuft und unter 700° recht langsam vor sich geht, während die Kohlenwasserstoffe bereits bei niedrigerer Temperatur weitgehend zersetzt und großenteils in gasförmige Stoffe übergeführt werden. Voraussichtlich wird die technische Gewinnung von Benzol aus Urteerphenolen durch Reduktion mittels Wasserstoff eine gute Verwertungsmöglichkeit für Phenole darstellen. Für diese war bisher eine ihrer Eigenart entsprechende Verwendung nicht bekannt, welche die große Menge aufzunehmen vermöchte, die nach der allgemeinen Einführung der Urdestillation der Kohle zur Verfügung stehen wird.

Bekanntlich ist das Verfahren zur Gewinnung der Phenole aus dem Urteer durch Natronlauge, wie es in der Technik gebräuchlich ist, verhältnismäßig kostspielig, ohne daß es vorläufig trotz vielen Versuchen gelungen wäre, ein besseres Verfahren ausfindig zu machen. Die anderen bisher ausgearbeiteten Methoden führen zwar eine gewisse, jedoch längst nicht vollständige Trennung herbei²).

Es schien nun die Möglichkeit vorzuliegen, daß bei der Verwertung der Phenole auf die oben angeführte Art, nämlich durch thermische Überführung in Benzolkohlenwasserstoffe, auch zugleich die Urteerkohlenwasserstoffe einer zweckmäßigen thermischen Behandlung unterworfen werden könnten, und zwar auf Grund

¹⁾ Abh. Kohle 4, 373 (1919); 5, 418 (1920).

²) Abh. Kohle 4, 211 (1919); 1, 267 (1915—16). Neuerdings ist jedoch im Kohlenforschungsinstitut ein einfacher Weg zur Abtrennung der Phenole gefunden worden, der in der Herauslösung derselben durch Wasser bei Temperaturen über 100° unter Druck besteht.

folgender Erfahrungen: Die Urteerkohlenwasserstoffe lassen sich bei einer Temperatur von etwa 600°, wie aus den Arbeiten über das Kraken von Erd- und Teerölen hinlänglich bekannt ist, in leichtsiedende Produkte und Gase überführen, wobei allerdings gewöhnlich zum Teil tiefer greifende Zersetzung unter Abscheidung yon Kohlenstoff eintritt. Wie wir nun früher berichtet haben, verlaufen im verzinnten Eisenrohr diese Krakprozesse ohne Rußabscheidung. Wir erhielten z. B. bei einem Versuch mit Urteerkohlenwasserstoffen vom Siedepunkt 230-250°, deren Dampf mit Wasserstoff durch ein 6000 heißes, verzinntes Eisenrohr geleitet wurde, aus 3,9 g Öl 2,7 g flüssige Destillate, davon 0,5 g leicht siedende und 1.9 g zwischen 100° und 200° siedende Anteile, ferner 1100 ccm benzinartige Gase. Bei diesen Versuchen waren die Produkte nur sehr kurze Zeit der hohen Temperatur ausgesetzt, und es ist daher zu erwarten, daß bei längerer Einwirkung, die durch langsamere Strömungsgeschwindigkeit oder ein längeres Rohr zu erreichen ist, sich die Menge der leicht flüchtigen Produkte bezw. der Gase noch erhöhen wird. Da nun die Phenole bei 600° durch Wasserstoff noch nicht reduziert werden, so war bei der Anwendung von Urteer zu erwarten, daß sich zunächst die Hauptmenge der Kohlenwasserstoffe in leicht flüchtige Produkte umwandeln würde, die man, soweit sie flüssig sind und sich mit den Phenolen niederschlagen, abdestillieren könnte, und daß ferner die Phenole sich im Kondensat angereichert vorfinden müßten und bei einer zweiten Behandlung mit Wasserstoff, und zwar nunmehr bei 750°, in Benzolkohlenwasserstoffe übergeführt werden könnten. Mit der experimentellen Prüfung dieses Gedankens beschäftigt sich die vorliegende Arbeit.

Wir haben die Versuche ohne Zuhilfenahme von Wasserstoff ausgeführt. Da bei 600° weder die Phenole noch die Kohlenwasserstoffe im verzinnten Eisenrohr Kohlenstoff abscheiden, lag die Möglichkeit vor, daß auch ohne Gegenwart von Wasserstoff das erwünschte Ergebnis erreicht werden könnte, zumal da sich auch bei der thermischen Zersetzung der Kohlenwasserstoffe Wasserstoff bildet. Die Versuche wurden in der Reihenfolge angestellt, daß wir zunächst die Urteerfraktionen 200—250° und 250—300° und dann die Urteerphenole und -Kohlenwasserstoffe der gleichen Fraktionen bei verschiedenen Temperaturen durch ein verzinntes Eisenrohr leiteten. Die Apparatur glich der bereits früher beschriebenen, jedoch wurde diesmal, wie gesagt, die Substanz nicht

dampfförmig mit Wasserstoff in das Rohr eingeführt, sondern unmittelbar in ein rechtwinklig gebogenes, auf etwa 300° erwärmtes Kupferrohr eingetropft, dessen anderer Schenkel in das verzinnte Eisenrohr hineinragte. Die Kondensationsanlage bestand aus einem Glasvorstoß, einer mit Eis-Kochsalz-Kältemischung gekühlten Glasvorlage und zwei mit aktiver Kohle beschickten Absorptionstürmen. Vor dem Versuch wurde das Rohr und die Kondensationsanlage mit Kohlensäure gefüllt, indem ein Strom des Gases längere Zeit durchgeleitet wurde. Am Schluß des Versuches wurden die noch in der Apparatur befindlichen gasförmigen Zersetzungsprodukte durch einen Kohlensäurestrom in den Gasbehälter gespült. Menge der entstandenen gasförmigen Zersetzungsprodukte wurde festgestellt, indem man im Gesamtgas die Menge der Kohlensäure gasanalytisch ermittelte. Zwar entsteht auch bei der Zersetzung von Urteer eine gewisse Menge Kohlendioxyd; doch ist diese so gering, daß wir sie unbedenklich vernachlässigen konnten (vergl. Tafel 2. Spalte 11. Versuch 1-10).

Bis 600° wurde die Temperatur in der Weise gemessen, daß über das verzinnte Eisenrohr ein anderes weiteres Eisenrohr geschoben wurde, so daß sich zwischen beiden Rohren ein Kupfer-Nickel-Thermoelement unterbringen ließ. Bei 700° und 750° kontrollierten wir die Temperatur optisch mit einem Wannerpyrometer.

Die festen und flüssigen Reaktionsprodukte wurden vereinigt und ihre Siedegrenzen durch Destillation festgestellt. Im Destillat ermittelten wir dann in bekannter Weise die Menge der alkalilöslichen Bestandteile durch Behandeln mit 5n. Natronlauge. Die Gase untersuchten wir auf ihren Gehalt an Kohlensäure und ungesättigten Kohlenwasserstoffen, und zwar ermittelten wir bei den letzteren das Äthylen gesondert, indem wir zunächst durch konzentrierte Schwefelsäure die übrigen ungesättigten Kohlenwasserstoffe und darauf das Äthylen mit Chlorsulfonsäure herausnahmen. Die etwa im Gas vorhandenen Benzoldämpfe haben wir nicht berücksichtigt. Die gesamten Versuchsergebnisse sind in Tafel 2 aufgeführt.

Besprechung der Versuche.

Die Versuche zerfallen in drei Gruppen, nämlich in solche mit Urteer, mit Urteerphenolen und mit Urteerkohlenwasserstoffen, und ferner enthält jede Gruppe Versuche mit der Fraktion 200 bis 250 ° und 250—300 °. Jede dieser Fraktionen wurde bei vier

verschiedenen Temperaturen, nämlich 500°, 600°, 700° und 750° hinsichtlich der Art ihrer Zersetzung untersucht.

Ganz allgemein geht aus den Versuchen hervor, daß von diesen Temperaturen 600 ° für die Zersetzung unter unseren Versuchsbedingungen die günstigste ist. Bei 500° ist die Gasbildung nur sehr gering, bei 700° dagegen tritt sowohl bei Kohlenwasserstoffen als auch bei Phenolen bereits Kohlenstoffabscheidung ein. die natürlich bei 750° in verstärktem Maße auftritt. In Taf 1 ist zunächst zusammengestellt, wie sich die Menge der aus dem Urteer abgespaltenen Gase auf seine beiden Bestandteile, Urteerphenole und Urteerkohlenwasserstoffe, verteilt. Es zeigt sich, daß die Kohlenwasserstoffe bei weitem mehr Gas liefern als die Phenole. wie ia von vornherein zu erwarten war. Die Kohlenstoffketten der in den Urteerkohlenwasserstoffen reichlich vorhandenen aliphatischen Anteile spalten sich bekanntlich leicht beim Erhitzen weitgehend in verschiedene gasförmige Glieder. Bei den Phenolen dagegen kommen zunächst nur die aliphatischen Seitenketten hierfür in Betracht, während der aromatische Kern erst bei tiefergreifender Zersetzung unter Kohlenstoffabscheidung Gas und zwar hauptsächlich Wasserstoff liefert. Auf das stärkere Eintreten solcher weitgehenden Aufspaltung ist wohl die auffallend hohe Gasmenge bei der Zersetzung der Urteerphenolfraktion 250 bis 300° bei 750° zurückzufthren (Taf. 1). Wie aus der Tafel ersichtlich ist, liegen die Mengen der gebildeten Gase für Urteer im allgemeinen zwischen denen der Phenole und Kohlenwasserstoffe.

Tafel 1.

Auf I g Substanz entstandene Gasmenge in com bei verschiedenen Zersetzungstemperaturen.

			500°	600 °	700°	750°
	Fraktion	200-250°	75	240	852	540
Urteer	77	250 — 800°	57	287	878	492
Phenole	Fraktion	200 - 250°	17	182	846	898
Luenole	n	250 800 °	97	185	838	556
Vahlan —	Fraktion	200 — 250 °	44	280	417	558
Kohlen wassers toffe	*	250 800 °	67	257	859	545

Wir gehen nun über zur Besprechung der Versuchsergebnisse, die in Taf. 2 zusammengestellt sind. Aus Spalte 3 ist ersichtlich, daß bei 700° in jedem Falle eine geringe, bei 750° eine starke

Kohleabscheidung in dem verzinnten Rohre eintrat, während bei 600° noch nicht eine so weitgehende Zersetzung erfolgte. Es mag hier auf frühere Versuche hingewiesen werden, die den Einfluß des Wasserstoffs zeigen¹). In Gegenwart desselben unterbleibt selbst bei 750° auch bei den Kohlenwasserstoffen im verzinnten Eisenrohr die Kohleabscheidung vollständig.

Die nächsten Spalten (4—9) geben Rechenschaft von der Menge der angewandten Substanz und der festen und flüssigen Kondensate. Die Hoffnung, daß sich die Urteerkohlenwasserstoffe bei höherer Temperatur weitgehend vergasen lassen, während die Phenole abgesehen von einer Abspaltung der Seitenketten so gut wie unversehrt dabei bleiben würden, hat sich nicht erfüllt. Beide, Phenole sowohl wie Kohlenwasserstoffe, werden annähernd im gleichen Maße mit steigender Temperatur zersetzt. Bei höherer Temperatur (700—750°) scheint die Phenolzersetzung derjenigen der Kohlenwasserstoffe vorauszueilen. Die verhältnismäßig hohen Gasmengen bei der Zersetzung der Phenole beruhen größtenteils auf der stattfindenden Abspaltung von Wasserstoff.

Die in dem gebildeten Gas vorhandenen ungesättigten Kohlenwasserstoffe erreichten im allgemeinen prozentual ihren Höchstbetrag bei 600°, bei höherer Temperatur nahmen dieselben stark ab. Bleiben wir zunächst bei der Betrachtung der prozentualen Menge. Für den Urteer war dieselbe bei weitem am höchsten; bei 600° betrug sie etwa doppelt so viel wie bei der Erhitzung der Kohlenwasserstoffe für sich und etwa 5—8 mal so viel wie für die Urteerphenole allein. Darans geht klar hervor, daß die Zersetzung des Urteers im ganzen anders erfolgt, als wenn man die einzelnen Komponenten für sich erhitzt.

Zwischen der Menge des Äthylens und der übrigen ungesättigten Kohlenwasserstoffe ist beim Urteer bei 600° kein großer Unterschied; bei den höheren Temperaturen überwiegt die Menge des Äthylens und zwar insbesondere bei 700° ganz bedeutend. Bei den Urteerphenolen ist die Menge des Äthylens stets größer, während bei den Urteerkohlenwasserstoffen nur bei 750° das Äthylen bedeutend im Übergewicht ist. Die bei den Urteerkohlenwasserstoffen, Fraktion 250—300°, für 500° und 600° erhaltenen Zahlen schließen sich den vorigen nicht an; hier bildeten sich bei 500° sehr viel Äthylen und wenig andere ungesättigte Kohlen-

¹⁾ Abh. Kohle 4, 890 (1919), Versuch 18; 5, 418 (1920).

Tafel

			· 									Talei
	m _{em} .	Ab-	A		. Ка	ndens	ate		Ge-			Gas-
	Tem-		Angew.		i				samt-		ungesi	Masset-
Nr.	peratur	schei-	Sub-	_		Koble	ĩ	-9 eg	gas	_		öslich in
Lfde.	des	dung	stans-	Vorstoß	Vorlage	M	10	ange- Menge	9 r -	6 00		=
Ξ	Ofens	von	menge	Vor	Vor	ive	ıme	der	1		80,	HC
		Kohle	l		,	sktive	Summe		halten	1	Ħ	808
	•c		g	g	g	g	g	% MBM	1	%	%	%
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
												Urteer,
1	500	I —	5,7	4,6	0,1	i —	4,7	82,5	0,43	2	i —	1,0
2	600		10	5,8	0,2	0,2	6,2	62,0	2,4	1,2	15,2	18,6
8	700	gering	9,1	8,6	0,1	0,2	8,9	42,9	8,2	1,2	8,6	9,6
4	750	stark	7,6	2,8	0,3	0,1	2,7	85,5	4,1	0,8	9,1	8,2
												Urteer,
5	500	l —	5,3	2,8	0,1	-	2,9	54,7	0,8	0	—	1,0
6	000	_	9,7	4,1	0,3	0,2	4,5	46,4	2,8	0,8	18,6	15,2
7	700	goring	7,4	2,0	0,1	0,2	2,3	81,2	2,8	1,2	1,2	8,0
8	750	stark	19	3,1	0,2	0,1	3,4	28,3	5,9	0	1,6	3,6
								•		1	Urteer	henole,
9	500	I —	4,8	3,6	0,1	 —	3,7	77,1	0,08	0	_	
10	600		9,1	7,1	0,1	-	7,2	79,1	1,2	U	0,8	8,2
11	700	gering	8,4	2,7	0,9	0,2	3,8	45,2	1	17,01)		2,6
12	750	stark	10,8	2,5	1,8	0,2	4,0	38,8	4,7	12,81)	0,6	1,4
										٠.	Urteery	henole,
13	600	!	5,8	5,4	0,1	-	5,5		0,56	0	-	-
14	600		9,6	8,2	0,1	_	8,8	86,5	1,6	21,01)	1	4,0
15	700	goring	8,4	2,6	0,2	0,5	3,3	39,4	1	18,01)	1,2	8,4
16	750	ntark	14,2	2,5	1,4	0,4	4,3	80,8	8,5	7,01)	0.8	2,8
						•			Uı	rteerkohl		erstoffe,
17	500	-	10,8	7	1,6	Ι.				58,01)		1,8
18	600	_	10,7	6,8	0,8	1	7,8	72,9		18,41)		8,8
10	700	gering	12,6	7,7	0,8		8,0	1 .		11,01)	1	6,6
20	750	nterk	9,4	4,6	0,9	0,1	5,6	59,6	5,7	10,61)	2,8	5,6
										rteerkohl		
21	500	-	7,5	4,1	1 '	1 .				55,01)		13,0
22	600		10,9	6,6	0,8	0,8			1 .	17,71)		1 .
25	700	gering	10,3	5,6						11,21)		10,8
24	750	stark	9,8	4	0,8	-				7,21)	2,2	8,0
	1) G	ase durch	CO _n at	ıs den	App	arat 1	heraus	gespült	t			

analyse			Menge	der einzelne	n Gase aus :	1 g Substanz	
Summe der	Gas	Gesamtgas			ocm _.		Phenol
unge- sättigten Kohlen- wasser-	aus 1 g	abzüglich gefund. CO ₃	CO _s	Kohlenwa	Ettigte secretoffe, ch in	Summe der un- gesättigten Kohlen-	im destil- lierten . Vorstoß- produkt
stoffe %	com .	. 1		H ₂ SO ₄	80, HCl	wasser- stoffe	%
14	15	16	17	18	19	20	21
Fraktiou 2	00250°.						
1,0	75	i –	1,52	I —	0,76	0,76	40
28,8	240	<u> </u>	2,9	86,8	82,1	68,9	30
18,2	352	_	4,2	18,0	34,1	47,1	28
5,8	540	l –	4,8	11,8	17,2	28,5	nicht best.
Fraktion 2	50—800°.						
1,0	57	_	0	-	0,6	0,6	80
83,8	287	_	1,9	44,0	36,0	80,0	25
9,2	878	. –	4,5	4,5	80,0	84,5	nicht best.
5,2	492	l –	0	7,8	17,5	25,8	nicht best.
Fraktion 2	00 —25 0°.						
	17	1 -	0	-	<u> </u>	-	-
4,0	182 .	_	0	1,1	4,2	5.8	–
4,0	846	2,9	9	5,1	9,6	14,7	<u> </u>
2,0	898	4,1	þ	2,4	5,5	7,9	J .—
Fraktion 2	50—800°.				•		
	97	0,56	0	-	-	-	! –
6,2	185	1,8	?	2,7	5,4	8,1	-
4,6	888	2,8	,	4,2	12,0	16,2	
8,6	556	7,90	3 .	4.4	15,5	19,9	
Fraktion 2	00—250°.	•					
2,0	44	0,47	,	80,0	0,77	0,85	-
15,2	280	8,0	?	18,0	25,8	48,3	
14,2	417	5,25	5	82,0	27,6	59,6	-
. 8, 4	558	5,2	9.	15,1	80,0	45,1	I —
Fraktion 2	50 — 800°.						
16,2	67	0,50	,	2,2	17,0	19,2	<u> </u>
12,2	257	2,8	1 ?	28,0	86,4	64,4	_
19,4	859	8,7	?	31,0	89,0	70,0	-
10,2	545	5,4] P	12,0	42,5	52,5	ı —

wasserstoffe, während bei 600° das Umgekehrte der Fall war. Worauf diese Abweichungen zurückzuführen sind, können wir vorläufig nicht sagen.

Anders wird das Bild, wenn man die Menge der ungesättigten Kohlenwasserstoffe betrachtet, die aus 1 g der angewandten Substanz entstand (Spalte 18—20). Bei 500° ist ihre Menge so gut wie null. Beim Urteer erreicht dieselbe bei 600° mit 69 ccm (Frakt. 200—250°) bezw. 80 ccm (Frakt. 250—300°) den Höhepunkt. Bei den Phenolen dagegen liegt derselbe bei der niederen Fraktion mit 15 ccm bei 700° und bei der höheren mit 20 ccm bei 750° und bei den Kohlenwasserstoffen mit 60 bezw. 70 ccm bei 700°. Der Anteil des Äthylens ist naturgemäß stets um so größer, je höher die Temperatur ist, da bei steigender Erhitzung die höheren Olefine unter Abspaltung von Äthylen in niedere Glieder übergehen. Im Vergleich mit den Kohlenwasserstoffen zeigten die Phenole ein starkes Überwiegen des Äthylens gegenüber den höheren Olefinen.

Die flüssigen und festen Kondensate waren braune Öle, die mit Wassertropfen durchsetzt waren, und die bei höherer Temperatur kristalline Abscheidungen und Ruß enthielten. Wir haben sie soweit untersucht, als ihre geringe Menge es ohne besonderen Zeitaufwand gestattete. Wie aus der Taf. 2, Spalte 5-9 hervorgeht, sammelte sich die Hauptmenge im Vorstoß an und nur wenig flüchtige Substanz in den Vorlagen und der aktiven Kohle. in der Vorlage befindliche Kondensat wurde zur Hauptmenge gegeben und das ganze auf Pech abdestilliert. Bei den Versuchen mit Urteer bestimmten wir die im Destillat enthaltenen Phenole in der üblichen Weise durch Behandeln mit Alkali. Aus Spalte 21 geht hervor, daß mit steigender Temperatur die Menge der Phenole, die ursprünglich 42 % betrug, zurückging, da die Phenole offenbar leichter wie die Kohlenwasserstoffe bei der Erhitzung zersetzt werden. Die kristallinen Abscheidungen in den Kondensaten der bei 700 bezw. 750 ausgeführten Versuche bestanden vorwiegend aus Naphtalin. Durch Wasserdampf konnten wir aus allen bei diesen Temperaturen erhaltenen Reaktionsprodukten reichliche Mengen davon übertreiben. Um das Naphtalin sicher zu identifizieren, haben wir die Substanzen mit Natronlauge gewaschen, trocken gesaugt und im Vakuum sublimiert. Der Schmelzpunkt lag dann stets zwischen 79° und 80°. Eine in einem Falle ausgeführte Verbrennung bestätigte unsere Annahme, daß Naphtalin

vorlag. Die Menge desselben war bei den Urteerkohlenwasserstoffen größer als bei den Urteerphenolen. Bei 750 $^{\circ}$ war sie höher als bei 700 $^{\circ}$.

Das Auftreten von Naphtalin war so reichlich, daß uns seine Entstehung lediglich durch Kondensation kleinerer Spaltstücke nicht wahrscheinlich erschien, und wir vielmehr zu der Ansicht gelangten, daß sowohl in den Urteerkohlenwasserstoffen als auch Urteerphenolen Naphtalinderivate vorhanden sein müssen, die dann bei höherer Temperatur durch Abspaltung der Alkylgruppen und Reduktion der Phenolgruppe in Naphtalin übergehen. Diese Annahme haben wir durch eine spätere Arbeit¹) bezüglich der Kohlenwasserstoffe experimentell bestätigen können.

Schlußwort.

Unsere ursprüngliche Absicht, durch thermische Zersetzung eine Trennung der Urteerphenole von den Urteerkohlenwasserstoffen zu erreichen, hat sich nicht verwirklichen lassen, da sich die Phenole in annähernd gleichem Maße wie die letzteren zersetzen, und selbst im verzinnten Eisenrohr bei beiden Gruppen von Körpern von 700° ab Rußabscheidung eintritt. Ferner wurde bemerkt, daß die offenbar infolge der Abwesenheit von Wasserstoff zeitweilig stärker eintretende Oxydation des Zinnbelages denselben derart angreift, daß er nach einiger Zeit seine schützende Wirkung einbüßt, so daß die Rußabscheidung dann im erhöhten Maße einsetzt und selbst bei Gegenwart von Wasserstoff nicht mehr ausbleibt.

Mülheim-Ruhr, Oktober 1921.

¹⁾ Dieser Band, Seite 167.

II. Reduktion von Phenolen durch Erhitzen mit Schwefelwasserstoff unter Druck.

Von

Hans Schrader.

Diese Versuche bilden eine Weiterführung früherer Versuche über die Hydrierung von Phenolen durch Natriumformiat bezw. Kohlenoxyd¹). Es wurde damals festgestellt, daß sich die Phenole durch Erhitzen mit Natriumformiat unter den von uns gewählten Bedingungen nur schwer hydrieren lassen, während die Fraktion 250—340° der Urteerphenole rund 50°/0 alkaliunlösliche Öle ergab. Die Hydrierung von Phenolen durch Kohlenoxyd haben wir bisher nur in der Weise versucht, daß wir eine Urteerfraktion, also ein Gemisch von Phenolen und Kohlenwasserstoffen, mit Kohlenoxyd unter Druck erhitzten, konnten dabei jedoch weder eine Hydrierung noch eine Reduktion feststellen.

Bereits früher hat Geuther³) gezeigt, daß die Reduktion von Phenolen durch Phosphortrisulfid bewirkt werden kann, wenn man die Stoffe einige Stunden am Rückflußkühler erhitzt. Nach Geuther geht dabei unter Anwendung höherer Temperatur die Hauptreaktion in folgender Weise vor sich:

 $8 C_6 H_6 OH + P_2 S_3 = 2 [PO_4 (C_6 H_5)_3] + 3 SH_2 + 2 C_6 H_6.$

Aus Phenolen entsteht also unter starker Schwefelwasserstoffentwicklung Benzol und Phosphorsäurephenylester. An Benzol wurde der vierte Teil des Gewichts des angewandten Phenols erhalten.

Aus diesem Beispiel geht hervor, daß die Reduktion der Phenole bereits bei verhältnismäßig niederer Temperatur erzielt werden kann. Ich habe nun in ein paar kurzen Versuchen die Wirkung eines anderen Reduktionsmittels, nämlich des Natriumsulfids bezw. des Schwefelwasserstoffes auf die Phenolgruppe geprüft und bin dabei zu ganz befriedigenden Ergebnissen gekommen.

¹⁾ Franz Fischer und Hans Schrader, Abh. Kohle 5, 516 (1920).

²⁾ A. 221, 55 (1885).

Versuche mit Kresolen.

Die Versuche wurden in der Weise ausgeführt, daß man das technische Gemisch der Kresole mit Natriumhydrosulfidlösung (Natriumsulfidlösung, die mit Schwefelwasserstoffgas gesättigt worden war) im Druckautoklaven¹) auf 450° erhitzte. Die im Autoklaven befindliche Luft wurde vor dem Erhitzen mit der Wasserstrahlpumpe herausgesaugt. Die durch das Erhitzen entstandenen Gase wurden mit dem Schwefelwasserstoff in die Luft geblasen. Bei Versuch 2 war ziemlich viel Gas vorhanden. Das über der wässerigen Lösung befindliche Öl wurde abgehoben und mit Natronlauge ausgeschüttelt; die laugeunlöslichen Anteile wurden der Destillation unterworfen. Die näheren Bedingungen der einzelnen Versuche, sowie die Ergebnisse zeigt folgende Tafel.

Tafel.

20 g Kresole, 40 com besw. 47 com konsentrierte, mit H₂S gesättigte Na₂S-Lösung bei
450° im Bisenautoklayen (Leerraum 118°ccm) erhitzt.

Versuch	Erhitzungs-	In Lauge	löslicher								
Nr.	dauer Stunden	Anteil com	80—95°	95 — 125°	125—200°	200—300°	Rest				
1 2	8	8	1,7 2,5	2,5 2,8	0,5 0,4	0,5 0,3	höher siedend				

Von dem alkaliunlöslichen Anteil waren die bis 125° siedenden Verbindungen wasserhelle, benzolartig riechende Öle. Die Fraktion über 125° war braun gefärbt, die Fraktion von 200—300° etwas dickflüssig.

Längere Erhitzungsdauer bewirkte anscheinend eine Zunahme der niedrigsiedenden und Abnahme der höhersiedenden Öle.

Die Fraktion 1 und 2 von Versuch 2 haben wir der Elementaranalyse unterworfen.

Frakt. 1 0,1050 g Sbst.: 0,3528 g CO₂, 0,0765 g H₂O. Gef. C 91.66, H 8,15.

Frakt. 2 0,1129 g Sbst.: 0,3788 g CO₂, 0,0827 g H₂O. Gef. C 91,53, H 8,20.

Die prozentualen Mengen von Kohlenstoff und Wasserstoff betragen zusammen 99,81 bezw. 99,73, es sind also Kohlenwasser-

¹⁾ Abh. Kohle 5, 476 (1920).

stoffe entstanden, und zwar liegt, aus Siedeverlauf und Analyse zu schließen, ein Gemisch von Benzol (92,25% C, 7,75% H) und Toluol (91,24% C, 8,76% H) vor. Die Anwesenheit von Benzol wurde durch Überführung in Nitrobenzol und Anilin qualitativ nachgewiesen.

Da kaum anzunehmen ist, daß sich im Kresol wesentliche Mengen Karbolsäure befanden, muß neben der reduzierenden Wirkung auf die Phenolgruppe auch eine entalkylierende Wirkung des Sulfids bezw. Schwefelwasserstoffes einhergegangen sein, welche die Abspaltung der CH₈-Gruppe bewirkte.

Somit wäre die Wirkung dieser Reduktionsmittel bei 450° unter Druck der des Wasserstoffs bei 750° an die Seite zu stellen.

Versuche mit Urteerphenolen vom Sdp. 250-340°.

5 ccm der Fraktion wurden mit 12 ccm 5 n. Natriumsulfidlösung 3 Stunden auf 400° erhitzt. Beim Öffnen des Autoklaven war nur geringer Druck vorhanden. Das Öl wurde mit Äther aufgenommen und die Lösung zweimal mit Natronlauge ausgeschüttelt. Beim Verdampfen hinterließ der Äther 2,1 g Öl, das bei der Destillation von über 100—300° unter Hinterlassung eines geringen Rückstandes überging. Die ersten Anteile waren leicht beweglich und nahezu farblos, die späteren dunkle viskosere Öle.

Vorstehende Versuche haben gezeigt, daß bei einer Temperatur von über 400° durch mit Schwefelwasserstoff gesättigte Natriumsulfidlösung Kresole bis nahezu 50°/0 in alkaliunlösliche Öle, die anscheinend größtenteils aus Benzol und Toluol bestehen, übergeführt werden können, und daß Urteerphenole bereits durch Erhitzen mit Natriumsulfidlösung alkaliunlösliche Öle ergeben.

Es ist anzunehmen, daß bei längerer Versuchsdauer bezw. höherer Konzentration oder Temperatur die Reduktion vollständiger und daher die Ausbeute an Kohlenwasserstoffen noch besser sein wird.

Mülheim-Ruhr, Oktober 1921.

12. Über die Reduktion von Phenolen mit Zinn bei niederer Temperatur.

Von

Carl Zerbe.

Nach einer kürzlich veröffentlichten Arbeit von Zoller über die Wechselwirkung von Zinn und Phenol¹) soll Zinn bereits bei Temperaturen über 100° die Fähigkeit haben, merklich auf Phenol zu wirken und zwar wahrscheinlich im Sinne der Gleichung:

 $2 C_6 H_6 OH + Sn = 2 C_6 H_6 + Sn O_2$.

Beim Siedepunkt des Phenols soll der Vorgang verhältnismäßig schnell verlaufen. So erhielt Zoller beim Kochen von 200 g Phenol mit 50 g Stanniol innerhalb zwei Stunden ungefähr 30 ccm Benzol, während das in Berührung mit dem Zinn gebliebene Phenol beim Verdunnen mit Wasser Zinndioxyd ausschied. Diese Angaben sind besonders interessant im Hinblick auf die Arbeiten, die in diesem Institut über die Reduktion von Phenolen mittels Wasserstoffs im verzinnten Eisenrohr bei Temperaturen von etwa 750° ausgeführt Sie würden nämlich die damals aufgefundene worden sind2). Wirkung des Zinns, dem Eisen die unliebsame Eigenschaft zu nehmen, die mit ihm in Berührung kommenden Phenole unter Rußabscheidung zu zersetzen, in einfacher Weise erklären, indem diese Verbindungen durch das Zinn sofort zu den viel beständigeren Kohlenwasserstoffen reduziert werden, während das dabei entstehende Zinndioxyd durch den anwesenden Wasserstoff wieder in Zinn übergeht.

Wir haben die Versuche von Zoller wiederholt, ohne jedoch seine Ergebnisse bestätigen zu können, obwohl wir die Dauer der Behandlung des Zinns mit kochendem Phenol auf das 5 fache der von Zoller angegebenen Zeit ausdehnten und das Stanniol auf die verschiedenste Weise vorbehandelten. Auch haben wir verschiedene Versuche gemacht, um etwaige Zufälligkeiten, die bei dem Versuche von Zoller eine Rolle gespielt haben mögen, aufzufinden. So haben wir mit besonders trockenem Phenol gearbeitet. Wir haben ferner das Zinn mit verschiedenen anderen Metallen legiert, da wir

¹⁾ Am. Soc. 48, 211 (1921).

Abh. Kohle 4, 878 (1919); 5, 413 (1920); Brennstoff-Chemie 1, 4 (1920).

vermuteten, daß das von Zoller angewandte Zinn bestimmte Verunreinigungen enthalten könnte, die dessen Wirksamkeit bedingt haben möchten. Ferner haben wir das Zinn durch Anätzen mit Salzsäure aktiviert. In keinem Falle haben wir jedoch Benzol erhalten können. Schließlich haben wir Phenol im Autoklaven mit verzinnten Nägeln auf 450° erhitzt und haben selbst bei dieser Temperatur nur eine ganz geringe Ausbeute an Kohlenwasserstoffen erhalten.

Auf eine Anfrage, die wir an Herrn Zoller richteten, in der wir ihn baten, uns Proben seiner Ausgangsmaterialien zu überlassen, um vielleicht so die Ursache unserer Mißerfolge zu ergründen, teilte uns derselbe mit, daß er die Versuche bereits im Jahre 1916 ausgeführt hätte und daher keine Materialproben mehr vorhanden wären. Jedoch stellte er in Aussicht, die Versuche gelegentlich zu wiederholen und uns die Resultate mitzuteilen.

Im Nachfolgenden führen wir die von uns angestellten Versuche an:

Versuch 1.

1. Wiederholung des Versuchs von Zoller.

50 g Phenol wurden mit 9 g feinzerschnittenem Stanniol (Zoller nahm 200 g Phenol und 50 g Stanniol) in einem Destillier-kölbchen mit langem Hals 4 Stunden lang gekocht, so daß der Hals des Kolbens als Rückflußkühler wirkte. An den Kolben war ein Wasserkühler mit Vorlage angeschlossen. Während der Versuchsdauer ging keine Flüssigkeit in die Vorlage über. Zum Schlusse wurden einige Kubikzentimeter Phenol überdestilliert. Dieselben enthielten jedoch kein Benzol, da sie sich in Natronlauge klar lösten.

Versuch 2.

Zu dem Kolbeninhalt des vorigen Versuchs wurden einige Tropien Kupfersulfat zugesetzt und nunmehr die Flüssigkeit zum Sieden erhitzt. Das Zinn überzog sich dabei mit einer dünnen Kupferschicht. Nach 3 stündigem Kochen wurden wiederum einige Kubikzentimeter abdestilliert und durch Zusatz von Natronlauge auf Kohlenwasserstoffe geprüft. Letztere waren jedoch nicht entstanden, es trat klare Lösung ein.

Versuch 3.

Da das von Zoller angewandte Phenol vielleicht sehr trocken war, haben wir zunächst das Phenol sorgfältig durch Abdestillieren

eines bestimmten Anteiles von Wasser befreit und dann den Versuch 1 mit dem wasserfreien Phenol wiederholt. Trotz 6 ½ stündigem Kochen konnte jedoch die Bildung von Benzol nicht beobachtet werden.

Versuch 4.

Da wir nun annahmen, daß das Mißglücken obiger Versuche vielleicht darauf zurückzuführen war, daß Zoller ein durch natürliche Beimengungen anderer Metalle verunreinigtes Zinn verwendet hatte, führten wir einen Versuch mit Zinnstaub, der durch Feilen eines Zinnstabes aus Bankazinn, also eines Zinns mit den natürlichen Verunreinigungen, hergestellt war, aus. Trotz 16 stündigem Kochen von 25 g Phenol mit 10 g Zinnstaub war keine Veränderung des Phenols und des Zinnstaubes zu bemerken.

Versuch 5.

Um die Einwirkung eines durch Antimon verunreinigten Zinns zu untersuchen, stellten wir eine 5% ige Zinn-Antimonlegierung her durch Zusammenschmelzen von 5 g Zinn mit 0,8 g Antimonsulfid¹). Darauf kochten wir 10 g Phenol mit 8 g der durch Feilen zerkleinerten Zinn-Antimonlegierung 10 Stunden am Rückfluß, ohne jedoch irgendeine Veränderung des Phenols zu bemerken.

Versuch 6.

Um des weiteren die Einwirkung von Arsen in Gegenwart von Zinn und Antimon auf Phenol zu untersuchen, stellten wir uns eine Zinn-Antimon-Arsenlegierung her²) durch Zusammenschmelzen einer Zinn-Antimonlegierung mit Arsen in einem Gasofen unter einer Schicht von Cyankalium. Hierauf versetzten wir 10 g Phenol mit 10 g Feilspänen dieser Legierung und kochten 10 Stunden am Rückfluß. Es trat keine Veränderung an dem Phenol und an der Legierung ein. Eine kleine Probe überdestilliertes Phenol löste sich restlos in Natronlauge.

Versuch 7.

Um die Reaktionsfähigkeit des Stanniols zu erhöhen, wurde dasselbe zunächst mit Alkohol und Äther entfettet und dann mit mäßig warmer 5 n. Salzsäure angeätzt und bei 100° getrocknet.

¹⁾ Gmelin-Kraut, 7. Aufl., Bd. 4, S. 389.

⁵⁾ Rhenda S. 1012.

Dann kochten wir 10 g Phenol mit 5 g des so bereiteten Stanniols 10 Stunden am Rückfluß, ohne jedoch irgendwelche Veränderungen des Zinns oder des Phenols festzustellen. Wir fügten hierauf dem Versuch 5 g von Weinflaschenkapseln stammende ebenso augeätzte feine Stanniolschnitzel hinzu und kochten weitere 10 Stunden. Auch in diesem Falle wurde kein Benzol erhalten.

Versuch 8.

Da bei höherer Temperatur die Geschwindigkeit der Reaktion ja bedeutend schneller verlaufen müßte, haben wir einen Versuch bei 450° ausgeführt. Wir erhitzten 20 g Phenol und 149 g verzinnte Nägel, die eine Oberfläche von etwa 430 qcm besaßen, in Gegenwart von Wasserstoff unter 8,5 Atm. Druck (bei Zimmertemperatur gemessen) 3 Stunden in einem Eisenautoklaven mit einem Leerraum von 118 ccm auf die angegebene Temperatur. Das Reaktionsprodukt roch nach Toluol; es wurde mit überschüssiger Natronlauge versetzt. Die darin nichtlöslichen Öle nahmen wir mit wenig Äther auf. Bei der Destillation der ätherischen Lösung gingen 0,6 ccm von 80—160° über, ferner 0,2 ccm von 160—280°. Es war also nur eine recht geringe Menge alkaliunlöslicher Stoffe entstanden, in denen Benzol nur zum geringsten Teil vorhanden sein konnte.

Versuch 9.

Da wir gelegentlich unserer Destillationen von Urteerphenolen beobachtet hatten, daß das zum Schutze der Korkstopfen verwendete Stanniolpapier sehr stark angegriffen wurde, haben wir versucht, ob vielleicht die reduzierende Wirkung des Zinns günstiger wäre, wenn man nur Phenoldämpfe darauf einwirken läßt. Wir befestigten zu diesem Zwecke fein zerschnittenes Stanniol durch einen Drahtkorb im Hals eines Destillierkolbens, an dem ein Kühler zur Kondensation des etwa entstehenden Benzols angeschlossen war. In dem Kolben erhitzten wir Phenol so hoch, daß das Zinn von dessen Dämpfen umspült wurde, während der übrige Teil des Kolbenhalses als Rückflußkühler wirkte. Dabei beobachteten wir, daß das Zinn in der Tat stark angegriffen wurde; Benzol entstand jedoch nicht.

Mülheim-Ruhr, Juli 1921.

13. Über den Schutz glühenden Eisens gegen Oxydation durch dünne Aluminlumüberzüge und eine einfache Herstellung derselben.

Von

Franz Fischer, Hans Schrader und Carl Zerbe.

Brennstoff-Chemie 2, 848 (1921).

Es ist allgemein bekannt, daß Eisen, wenn es auf Rotglut und höher erhitzt wird, sich rasch oxydiert und allmählich vollständig in Eisenoxyduloxyd verwandelt, so daß bei Stücken, die höherer Temperatur ausgesetzt sind, bald Ersatz nötig wird. Bedingt ist dieses Verhalten des Eisens offenbar dadurch, daß das bei der Oxydation entstehende Eisenoxyd einen Ausdehnungskoeffizienten besitzt, der von dem des Eisens recht verschieden ist, so daß mit jeder Temperaturänderung ein Abblättern der Oxydschicht und somit Freiwerden frischer Eisenoberflächen verbunden ist, im Gegensatz z. B. zum Aluminium, bei dem eine hauchdünne Oxydschicht dem an und für sich so leicht oxydablen Metall einen vorzüglichen Schutz gewährt.

Die gebräuchlichen Verfahren, das Eisen vor dem Angriff der Oxydation durch Sauerstoff und Wasser zu schützen, sei es nun, daß man künstlich eine dünne, widerstandsfähige Oxyd- oder Phosphatschicht erzeugt, sei es, daß man es emailliert, verzinnt, verzinkt oder mit andern Metallüberzügen versieht, bieten alle nur Schutz bei verhältnismäßig niederer Temperatur.

Vor einiger Zeit wurde der eine von uns (F.) gesprächsweise von Herrn Direktor Dr. Meyer von der Th. Goldschmidt A.-G. darauf aufmerksam gemacht, daß unter anderem eine amerikanische Firma, nämlich die Calorizing Corporation of America in Detroit, U.S. A., ein neues Schutzverfahren ausgebildet hat, das darin besteht, daß man Eisen in ein Pulver einbettet, das feinverteiltes Aluminium enthält, und in reduzierender Atmosphäre auf hohe Temperatur erhitzt. Hierbei bedeckt sich das Eisen mit

einer Schicht von Aluminium bezw. einer Aluminiumlegierung, deren Dicke mit der Dauer der Behandlung wächst, und wird dadurch sehr viel widerstandsfähiger gegen Oxydation durch Luftsauerstoff und Wasserdampf bei Temperaturen bis gegen 1100°1). Nach diesem Verfahren, das die Firma "Calorizing" nennt, und das offenbar der Verzinkungsmethode von Sherard nachgebildet ist, sollen sich auch Kupfer, Messing und Nickel oxydationsbeständiger machen lassen.

Die Calorizing Corporation hat uns in dankenswerter Weise derartige aluminierte Rohrstücke zu Versuchszwecken überlassen. Wir haben ein solches kurzes Rohrstück auf Oxydationsbeständigkeit geprüft und fanden in der Tat, daß der Unterschied gegenüber gewöhnlichem Eisen ein bedeutender war. Das aluminierte Stück und ein Stück Eisenrohr von gleicher Form wurden einmal 6 und einmal 5 Stunden im offenen elektrisch geheizten Tiegelofen auf 950° erhitzt. Danach zeigte sich das aluminierte Eisen fast unverändert, während das nichtaluminierte Eisen sehr stark oxydiert und im Abblättern begriffen war.

Anläßlich unserer thermischen Arbeiten, bei denen wir die verhältnismäßig schnelle Zerstörung der im elektrischen oder Gasofen auf 750—800° erhitzten Eisenrohre recht störend empfanden, kam uns nun der Gedanke, den Aluminiumschutzüberzug einfach dadurch zu erzeugen, daß wir das Rohr mit sogenanntem Aluminiumlack, einer Suspension von käuflichem Aluminiumpulver ("Aluminiumbronze") in irgendeinem Firnis oder Lack, bestrichen und dann in der freien Flamme erhitzten. Theoretisch war allerdings das Gelingen des Versuches nicht vorherzusehen. Man sollte meinen, daß nach dem Wegbrennen des Lackes sich jedes Aluminiumteilchen mit einer Oxydschicht umhüllen und sich allmählich ganz in Aluminiumoxyd verwandeln würde, ohne dabei das Eisen zu beeinflussen. Praktisch dagegen war die Wirkung überraschend.

Das Rohr, welches wir für unsern Versuch verwandten, war ein 1,60 m langes nahtloses Rohr von 2 cm lichter Weite, das von seiner Oxydschicht durch Abfeilen auf der Drehbank befreit

¹⁾ Kürzlich brachten die Schoop-Werke für Metallisierung, Zürich, eine Notis (Chem. Ztg. 45, 640 [1921]), wonsch die nach ihrem Verfahren hergestellten Aluminium-überzüge infolge Bildung einer Oberfischenlegierung ebenfalls bis 1100° einen dauerhaften Schutz bilden sollen. Ferner stellt die Firma Krupp, Essen, einen gegen Oxydation in der Hitze beständigen Stahl durch Zusatz von Aluminium her, den sie Alit nennt. (Vgl. Z, ang. 34, 420 [1921]).

worden war. Den Anstrich mit Aluminiumlack wiederholten wir nach den ersten Glühperioden noch zwei- oder dreimal. Das Rohr wurde fast täglich 3-6 Stunden 14 Tage hindurch in einem Verbrennungsofen (Gasofen) auf 750° erhitzt, ohne daß eine erhebliche Oxydbildung eingetreten wäre. Wir fanden es mit einer sehr harten, durch die Feile kaum angreifbaren Schutzschicht einer Aluminium-Eisenlegierung bedeckt, die auch bei wiederholtem Erhitzen und Abkühlen nicht abblätterte, also einen dem Eisen naheliegenden Ausdehnungskoeffizienten besaß. Nur an den Stellen, wo das Rohr auf der Eisenschiene des Ofens auflag, waren durch Oxydation hervorgerufene Anfressungen zu bemerken. Wir glauben. daß auch diese Beschädigung sich vermindern läßt, wenn man das Rohr zunächst noch mehrmals streicht und seine Lage öfter ändert. damit nicht immer die gleichen Stellen aufliegen. Möglicherweise wird auch eine Unterlage von Schamotte oder Asbest günstig sein. Als billiges Aufstrichmittel für das Aluminiumpulver verwandten wir eine Lösung von Kolophonium in Benzol (1:5). Ein dickes Öl als Bindemittel zu verwenden, wird wahrscheinlich nicht zweckmäßig sein, da dasselbe sich beim Erhitzen aufblähen und daher den Anstrich blättrig und porös machen wird. Als Aluminiumpulver scheint nach unseren bisherigen Erfahrungen am günstigsten ein solches mit einem gewissen Gehalt an Zink zu sein, wie es zu Anstrichzwecken in den Handel gebracht wird. Die besten Ergebnisse haben wir mit dem Aluminiumpulver des Aluminiums I Frankfurter Bronzefarben- und Blattmetallfabrik Julius Schopflocher, Frankfurt a. M., erhalten. Eine Analyse des Materials, die uns die genannte Firma zur Verfügung stellte, ergab 98.15% Al. 0.63% Si, 0.51% Zn, 0.31% Sn, 0.25% Fe, 0.06% Pb, 0.06°/0 Mg, 0.03°/0 Cu.

Ferner haben wir in einer Versuchsreihe den Angriff der Oxydation auf aluminiertes und nichtaluminiertes Eisen durch Ermittlung der Gewichtszunahme quantitativ verfolgt.

Es wurden vier etwa 6 cm lange, 22—25 g schwere Eisenröhrchen, von denen 2 abgedreht, die andern beiden in natürlichem Zustande, also mit einer dünnen Rostschicht bedeckt waren, zu dem Versuch verwendet.

Von diesen vier Röhrchen wurden je ein abgedrehtes und ein rohes mit Aluminiumbronze bestrichen. Der Anstrich wog nach dem Trocknen bei 100° etwa 0,25 g. Die vier Röhrchen wurden zusammen in einem kleinen offenen elektrischen Tiegelofen Temperaturen von etwa 900° ausgesetzt. Nach je 5 Stunden wurden die Röhrchen gewogen. Die Gewichtszunahme nach dem Erhitzen ergibt folgende Tafel:

Gewichtezuns	hme nach		5 Std.	10 Std.	15 Std.	30 Std.
Rohr roh ohne Alumi Rohr roh mit	niumübers	•	0,87 0,12	0,96	1,48 0,80	2,92 0,92
Rohr abgedreht ohne	77 29		0,12	0,86	1,42	1,91
Rohr _n mit	27		0,12	0,80	0,99	1,00

Wie aus der obigen Tafel hervorgeht, haben auch die mit Aluminiumbronze bestrichenen Röhrchen an Gewicht zugenommen, da natürlich auch das Aluminium zum Teil in Aluminiumoxyd übergeht und eine Gewichtszunahme bewirkt. Jedoch zeigte sich im Verlauf des Versuchs, daß das rohe Eisenröhrchen bereits nach 5 Stunden durch Bildung von Eisenoxyd abzublättern anfing und nach 30 Stunden vollständig zerstört war. Viel geringer war die Oxydbildung bei dem abgedrehten Rohr. Die gestrichenen Röhren dagegen hatten sich sehr viel besser gehalten, wenn auch nach 30 stündigem Erhitzen ein geringer Angriff durch Oxydbildung wahrzunehmen war. Ein zweiter Versuch, bei dem alle vier Röhrchen gleich nach dem Anstrich auf 1100° erhitzt wurden, ergab völlige Zerstörung aller durch Oxydbildung. Über 1000° scheint also unsere Aluminiumbehandlung nicht mehr wirksam zu sein.

Nach den Erfahrungen, die wir bei den oben beschriebenen Versuchen mit dem nahtlosen Eisenrohr gemacht haben, glauben wir aber annehmen zu dürfen, daß durch ein öfteres Anstreichen, wodurch eine widerstandsfähige Schutzschicht um das Eisen gebildet wird, auch bei Temperaturen zwischen 900 und 1000° noch günstige Resultate erreicht werden können.

Versuche, an Stelle der Benzol-Kolophonium-Lösung zum Auftragen des Aluminiumpulvers eine wässerige anorganische Salzlösung, z. B. Kaliumkarbonatlösung oder Boraxlösung zu verwenden, führte zu keinem günstigen Ergebnis. Die erhoffte Schutzwirkung des Salzes, das im geschmolzenen Zustande den Zutritt der Luft abhalten und so dem Aluminiumpulver Zeit geben sollte, sich mit dem Eisen zu vereinigen, trat nicht ein. Der mit Kaliumkarbonatlösung angerührte Brei von Aluminiumpulver entwickelte beim Stehen langsam Gas. Anscheinend trat Aluminat- oder wenigstens

Hydroxydbildung ein. Das mit einer solchen Mischung bestrichene Rohr zeigte nach dem Glühen besonders starke Bildung von abblätterndem Eisenoxyd.

Wir halten es für nicht ausgeschlossen, daß das von uns beschriebene Verfahren des Aluminierens bereits an mancher Stelle, die sich mit dem Schutz glühender Eisenflächen vor Oxydation zu beschäftigen hat, bekannt ist. Es kam uns aber darauf an, die Allgemeinheit auf dieses vorzügliche und einfache Verfahren aufmerksam zu machen. Es wird in den mannigfachsten Fällen von Nutzen sein. Der Chemiker wird dadurch seine Eisenschalen und -tiegel, Stativringe, Röhren, Schienen von Verbrennungsöfen, Böden von Trockenkästen usw. vor der vorzeitigen Zerstörung durch die Glühhitze schützen können, wenn er den aus Schönheitsgründen mancherorts üblichen Anstrich mit Aluminiumlack nach unserem Rezept ausführt und mehrfach wiederholt, und der Techniker wird davon Gebrauch machen können zum Schutze all der zahllosen Eisengegenstände, mögen es einfache Bleche oder Röhren, z. B. Pyrometerschutzrohre, Schmelztiegel, Wannen, Glühkästen und Roste, Teile von Explosionsmotoren oder Dampfmaschinen, Retorten oder Drehöfen oder sonstige Eisenteile sein, die der Einwirkung des Sauerstoffes und Wasserdampfes bei hoher Temperatur ausgesetzt sind1).

Mülheim-Ruhr, Juli 1921.

Nachschrift. In Heft Nr. 11 des "Chemischen Zentralblattes", das erst nach Eingang unserer obigen Arbeit bei der "Brennstoff-Chemie" erschienen ist, finden wir in Teil IV auf S. 707 das Referat des D. R. P. 339326 der Metallhütte Baer u. Co., betreffend "Verfahren zur Herstellung rostsicherer, hitzebeständiger Überzüge aus Aluminiumbronze auf Eisengegenständen, dad. gek.,

¹⁾ Aus dem Inhalt einer von der oben erwähnten amerikanischen Firma herausgegebenen Reklameschrift ist noch folgendes hervorsuheben: Aluminiertes Eisen ist beim Erhitsen auch gegen Schwefeldioxyd sehr viel widerstandsfähiger als gewöhnliches Eisen. Das aluminierte Eisen darf in der Kälte nicht gehämmert oder gebogen werden, dagegen kann man es bei Hellrotglut biegen, ohne seine Widerstandsfähigkeit zu beeinträchtigen. Da die schützende, aluminiumreiche Eisenlegierung sehr hart ist, tut man gut, jede mechanische Bearbeitung vor dem Aluminieren auszuführen. An anderer Stelle (Technische Rundschau des Berliner Tageblattes, Jahrgang 1921, S. 188) wird mitgeteilt, daß aluminiertes Eisen gegen Karbolsäure, Teer und Pech unempfindlich ist. Aluminiertes Nickel soll der Oxydation bis su 1200° widerstehen.

daß die Gegenstände zuvor gerauht, dann mit Zinkbronze angerieben oder schwach sherardisiert werden, worauf eine Aluminiumlackbronzeschicht aufgebracht und der Lack durch Erhitzen auf etwa 500° ausgebrannt wird, wobei die Aluminiumschicht mit der Zinkund Eisenunterlage legiert wird. — Die sich beim Ausbrennen des Lackes bildenden porigen Stellen werden durch den darunter liegenden dünnen Zinküberzug vor dem Rosten geschützt, so daß derartige Zinkaluminiumüberzüge mit ihrer Hitzebeständigkeit bis 700° auch eine große Rostsicherheit für das darunter liegende Fe verbinden."

Die Ausführungen dieses Patentes decken sich, wie ersichtlich, weitgehend mit unseren oben dargelegten Erfahrungen. Interessant ist, daß auch in dem Patent der Gegenwart einer kleinen Menge Zink eine günstige Wirkung für die Aluminierung zugeschrieben wird. Allerdings bringt das Patent das Zink vor dem Aluminiumanstrich auf das Eisen, während wir ein zinkhaltiges Aluminiumpulver als besonders günstig erprobten. Aluminierung von verzinktem Eisen hat sich bei unseren Versuchen nicht als vorteilhaft erwiesen, offenbar darf der Zinküberzug nur sehr dünn sein, wie das Patent es ja auch vorschreibt. Nach obigem Wortlaut fällt das direkte Aufbringen von Aluminiumbronze, so wie es der Gegenstand unserer Arbeit ist, nicht unter das Patent, sondern kann von jedermann ausgeführt werden.

14. Über die Abwesenheit von Naphtalin und über die Gegenwart von Derivaten des Naphtalins im Urteer.

Von

Franz Fischer, Hans Schrader und Carl Zerbe. Brennstoff-Chemie 8, 57 (1922).

Als ein wesentliches Kennzeichen für einen guten Urteer ist das Freisein desselben von Naphtalin anzusehen. Falls Naphtalin in einem Teer vorhanden ist, so ist das immer ein Zeichen dafür, daß derselbe, wie es bei der technischen Gewinnung von Urteer z. B. in Generatoren gelegentlich vorkommt, zum mindesten teilweise eine Erhitzung auf höhere Temperaturen durchgemacht hat. Auf Grund dieser Tatsache haben Franz Fischer und Gluud¹) die Naphtalinprobe als ein Mittel zur Feststellung benutzt, ob ein Steinkohlenteer als guter Urteer anzusehen ist oder nicht. Nach einer späteren Mitteilung von Fischer und Schneider²) gilt dieses Kriterium in gleicher Weise auch für Braunkohlenurteer. Die Naphtalinprobe soll in der Weise angestellt werden, daß man den zu untersuchenden Teer der Dampfdestillation unterwirft und die übergehenden Destillate auf Naphtalinabscheidung hin beobachtet. Treten dabei Naphtalinausscheidungen auf, so ist das ein Beweis dafür, daß der Teer eine Überhitzung erlitten hat und somit nicht mehr als einwandfreier Urteer bezeichnet werden darf.

Gelegentlich einer Arbeit über die Zusammensetzung von Braunkohlenteeren haben Strache und Dolch⁸) diese Naphtalinprobe von Fischer und Gluud für die Untersuchung benutzt und bei den untersuchten Proben stets ein negatives Resultat erhalten. Von den gleichen Teeren wurde außerdem der Naphtalingehalt nach der Methode von Knublauch⁴) ermittelt, die auf der Bestimmung des Naphtalins als Pikrat beruht. Zahlenmäßige Angaben über die Ermittlung des Naphtalingehaltes nach Knublauch geben die Autoren auf S. 584 und 611. Sie finden in den verschiedenen Teeren: 4,06 %, 4,24 %, 2,58 %, 5,9 %, also verhältnismäßig beträchtliche Mengen.

¹) Abh. Kohle 2, 216 (1917).

²⁾ Abh. Kohle 8, 208 (1918).

⁵⁾ Montanistische Rundschau 11, 409, 450, 488, 550, 584, 611 (1919).

⁴⁾ J. f. Gasbel. 59, 525 (1918); 61, 184 (1918).

Ferner stellen die Verfasser auf S. 551 eine Überprüfung der Untersuchungsmethode nach Knublauch und Mitteilung der gewonnenen Erfahrungen über die Übereinstimmung der nach Knublauch und der nach Fischer und Gluud gewonnenen Werte in Aussicht. Diese Veröffentlichung ist jedoch bisher noch nicht erschienen.

Die Unstimmigkeit in dem Ergebnis der einerseits nach Franz Fischer und Gluud, anderseits nach Knublauch ausgeführten Naphtalinprobe ist leicht erklärlich. Bildet doch nicht nur das Naphtalin Pikrate, sondern gibt es doch eine ganze Reihe von andern aromatischen Kohlenwasserstoffen, die ebenfalls die Eigenschaft haben, mit Pikrinsäure zusammenzutreten. So weist Wendt¹) darauf hin, daß die Methylnaphtaline und alle mit den Methylnaphtalinen verwandten Kohlenwasserstoffe, die Äthylnaphtaline, die Dimethylnaphtaline, die Äthylennaphtaline, gleichfalls Pikrate bilden. Falls also Homologe des Naphtalins im Urteer vorhanden sind, so kann es nicht wundernehmen, daß man je nach der angewandten Naphtalinprobe zu verschiedenen Ergebnissen kommen muß.

Das Vorhandensein von Derivaten des Naphtalins im Urteer ist bisher nicht einwandfrei nachgewiesen worden, doch liegen verschiedene Beobachtungen vor, welche diese Annahme rechtfertigen. Jones und Wheeler²) erhielten aus der Kohlenwasserstoffraktion 270—300° eines Vakuumurteeres ein Pikrat, dessen Kohlenwasserstoff, nach Eigenschaften und Elementaranalyse zu urteilen, wahrscheinlich ein Dimethylnaphtalin war.

Ferner wurden im Erdöl, dem die Kohlenwasserstoffe des Urteeres ja nahestehen, außer Naphtalin verschiedene Derivate desselben nachgewiesen⁸). Jones und Wootton⁴) z. B., die ein Borneopetroleum untersuchten, konnten α - und β -Methylnaphtalin und ein Dimethylnaphtalin isolieren. Auf die Gewinnung von Homologen des Naphtalins aus Erdöl bezieht sich ferner das Patent D. R. P. 95579 von Tammann⁵), das sich zur Gewinnung dieser Kohlenwasserstoffe entweder der Ausfällung mittels Pikrinsäure oder der Überführung in die Sulfosäuren bedient.

J. pr. 46, 827 (1892); s. auch die Literaturangaben J. f. Gasbel. 48, 237 (1900). Ferner J. f. Gasbel. 64, 722 (1921).

soc. 105, 150 (1914).

⁾ vgl. Engler, Des Erdöl, Bd. I, S. 870 u. f.

⁴⁾ Soc. 91, 1146 (1907).

Friedländer, Bd. 5, 40 (1897-1900); Ref. Z. ang. 11, 46 (1898).

Bei unsern früheren Versuchen über die thermische Reduktion der Phenole durch Wasserstoff war es uns aufgefallen, daß bei der Verwendung von Fraktionen des gesamten Urteers anstatt der entsprechenden Phenole in den Kondensaten der höheren Fraktionen sich reichlichere Naphtalinausscheidungen bemerkbar machten als bei den niederen Fraktionen¹). Die nähere Untersuchung dieser Beobachtung haben wir nunmehr aufgenommen gelegentlich einer Untersuchung über die thermische Zersetzung von Urteer, Urteerkohlenwasserstoffen und Phenolen bei verschiedenen Temperaturen. Wir untersuchten die Veränderungen, welche sowohl der Urteer als auch die Kohlenwasserstoffe und Phenole desselben (wir verwandten die Fraktionen 200-250° und 250-300°) erleiden, wenn man sie dampfförmig für sich durch ein hocherhitztes verzinntes Eisenrohr leitet! Als Zersetzungstemperaturen wählten wir 500°. 600°, 700° und 750°. Auf den Verlauf der Zersetzung werden wir an anderer Stelle zurückkommen. In den auf diese Weise erhaltenen Kondensaten haben wir jedesmal die gebildete Naphtalinmenge in der Art festgestellt, daß wir das Kondensat mit Wasserdampf ausbliesen. Das im Destillat ausgeschiedene Naphtalin wurde gegebenenfalls zur Entfernung von mit übergegangenem Phenol mit Natronlauge behandelt, abgepreßt und bei 12 mm Druck bei 950 sublimiert. Die Schmelzpunkte der so erhaltenen Sublimate lagen zwischen 79 und 80° (Schmelzpunkt des Naphtalins 80°). Das aus der Fraktion 200-250 ° der Urteerkohlenwasserstoffe bei 750 ° erhaltene Naphtalin wurde der Elementaranalyse unterworfen und gab auf Naphtalin gut stimmende Werte. Lag die Zersetzungstemperatur unter 700°, so konnte kein Naphtalin erhalten werden. Die Menge desselben war bei 750° größer als bei 700°, und zwar lieferten am meisten Naphtalin die Kohlenwasserstoffe, am wenigsten die Phenole, dazwischen lag die aus Urteer entstandene Menge.

Als wir ferner die gleichen Öle der thermischen Behandlung mit Wasserstoff bei 750 o unterwarfen, fanden wir stets im Vorstoß neben einer verhältnismäßig großen Menge dunkler, schwerflüchtiger Öle ein Sublimat von Naphtalin, dessen Menge immerhin so groß war, daß seine Entstehung nach unsern bisherigen Erfahrungen nicht so gedeutet werden kann, daß es etwa durch weitgehenden thermischen Zerfall größerer Moleküle bezw. Aufbau

¹⁾ Franz Fischer, Hans Schrader und Udo Ehrhardt, Abh. Kohle 4, 890 (1919), Versuch 19 u. 20.

aus kleineren Spaltstücken sich gebildet hat. Vielmehr haben wir daraus den Schluß gezogen, daß sich in den höhersiedenden Anteilen des Urteers Naphtalinderivate befinden, und zwar sowohl Naphtalinhomologe wie Naphtolhomologe, die bei ihrer Entalkylierung und Reduktion Naphtalin liefern. Daß z. B. α -Methylnaphtalin sehr leicht mit Wasserstoff bei 750 $^{\circ}$ in Naphtalin übergeht, hat ein früher angestellter Versuch 1) gezeigt.

Unser Bestreben war nunmehr, das Vorhandensein von Naphtalinderivaten im Urteer einwandfrei festzustellen. Zu diesem Zweck haben wir ihre Abscheidung mittels der Pikratmethode angewandt. Als wir Urteer, den wir aus Gasflammkohle Lohberg hergestellt und bis 300° abdestilliert hatten, in Alkohol lösten und mit einer bei Zimmertemperatur gesättigten alkoholischen Pikrinsäurelösung versetzten, schied sich trotz langen Stehens im Eisschrank nichts Selbst als wir dem Urteer a-Methylnaphtalin zusetzten, fand keine Abscheidung von Pikraten statt. Diese Tatsache war leicht erklärlich, da sich sogar, wie ein weiterer Versuch zeigte, das Pikrat von α-Methylnaphtalin in der alkoholischen Urteerlösung auflöste. Wir verwandten nun zu unsern weiteren Versuchen die Fraktion 200-250 o der aus dem Urteer durch Behandeln mit Lauge abgetrennten und von Basen befreiten Kohlenwasserstoffe. lieferte nach einigem Stehen im Eisschrank eine geringe Ausscheidung von Pikrat. Zur genaueren Untersuchung zerlegten wir von einer neuen Probe die Kohlenwasserstoffe in Fraktionen von 5 zu 5 º und prüften dieselben einzeln in der beschriebenen Weise auf Pikratbildung. Nach 8tägigem Stehen im Eisschrank hatten sich aus sämtlichen Fraktionen Pikrate ausgeschieden, und zwar um so mehr, je höher die Fraktion war, so daß also die Fraktionen von 240-245 und 245-250 die Hauptmenge enthielten. Siedepunkt des α -Methylnaphtalins bei 241°, der von β -Methylnaphtalin bei 245° liegt, so kann wohl angenommen werden, daß diese Homologen die Hauptpikratbildner in der angewandten Fraktion sind. Die Kohlenwasserstoffe der Fraktion 250-300 hatten wir bereits für andere Versuche verwendet und konnten daher die Pikratprobe noch nicht auf dieselben ausdehnen. Wir beabsichtigen, diese Untersuchung demnächst nachzuholen.

Als wir die Fraktion 200-300° der Phenole und auch des Urteers als solchen ebenfalls nach Zerlegung in kleine Fraktionen

¹⁾ Franz Fischer, H. Schrader u. W. Meyer, Abh. Kohle 5, 485 (1920).

von 5° auf Pikratbildung prüften, fanden wir, daß die Phenole gar keine Ausscheidungen lieferten, während der Urteer nur in der Fraktion 240—245° und in der Fraktion 245—250°, also an der Stelle, wo die Kohlenwasserstoffe die Hauptmenge an Pikrat geliefert hatten, gelbe Nadeln ausschied.

'Um uns nun zu vergewissern, daß die erhaltenen Pikrate, deren Gesamtmenge immerhin verhältnismäßig gering war, tatsächlich Naphtalinderivate als die eine Komponente enthielten, haben wir die aus den verschiedenen Fraktionen erhaltenen Mengen vereinigt und durch gelindes Erwärmen mit Ammoniak zersetzt. Die als ölige Tröpfchen abgeschiedenen Kohlenwasserstoffe wurden in der Kälte halbfest. Da wir, wie oben beschrieben, seinerzeit bei der thermischen Zersetzung von α -Methylnaphtalin mit Wasserstoff im verzinnten Eisenrohr in glatter Reaktion mit nahezu theoretischer Ausbeute Naphtalin erhielten, haben wir diese Methode auch auf die aus den Pikraten abgeschiedenen Kohlenwasserstoffe angewandt. Obwohl wir wegen der geringen Menge der Kohlenwasserstoffe von einer quantitativen Verfolgung der Reaktion absahen, so schloß doch das reichliche Naphtalinsublimat, das wir bei der Zersetzung als einziges Kondensat erhielten, jeden Zweifel darüber aus, daß wir es tatsächlich mit Naphtalinderivaten zu tun hatten. Naphtalin haben wir identifiziert, indem wir es zunächst sublimierten. Der Schmelzpunkt des gelblichen Produktes lag bei 72° anstatt 80 °. Das daraus hergestellte Pikrat zeigte einen Schmelzpunkt von 147°, während derselbe bei der reinen Verbindung bei 149° liegt.

Was die quantitative Seite unserer Untersuchung angeht, set können wir einstweilen mitteilen, daß die Mengen an Naphtalinhomologen, die wir mit Hilfe der Pikratmethode erhalten haben, sicher weniger als 1 % des Teeres ausmachen. Die höheren Ausbeuten, die Strache und Dolch bekamen, erklären sich vielleicht dadurch, daß diese Braunkohlenurteere untersuchten, wir aber Steinkohlenurteer. Vielleicht findet sich auch noch eine andere Erklärung.

Zusammenfassung.

Aus unsern Ausführungen geht folgendes hervor:

- 1. Unter den Kohlenwasserstoffen des Steinkohlenurteers sind Derivate des Naphtalins vorhanden.
- 2. Auch unter den Phenolen des Steinkohlenurteers scheinen sich Naphtalinderivate (Naphtolhomologe) zu befinden.

- 3. Da die Naphtalinbestimmung von Knublauch nicht nur reines Naphtalin, sondern auch Naphtalinderivate und andere aromatische Kohlenwasserstoffe anzeigt, ist diese Methode zur Bestimmung des eigentlichen Naphtalins nicht geeignet; man wird daher besser die Methode von Franz Fischer und Glund verwenden.
- 4. Beim Übergang des Urteers in Kokereiteer wird zum mindesten ein Teil des Naphtalins durch Entalkylierung von Naphtalinderivaten gebildet, ebenso wie auch die Karbolsäure des Kokereiteeres infolge Entmethylierung von methylierten Phenolen entsteht. Die Karbolsäure als solche ist ebensowenig im Urteer enthalten wie das eigentliche Naphtalin.
- 5. Zu dem Übergang von Phenolhomologen in Karbolsäure und Benzolhomologe (I), den wir früher klargestellt haben, stellen wir nunmehr in Parallele den entsprechenden Übergang von Naphtalinhomologen (II), wie folgendes Schema zeigt:

I.
$$C_6$$
 H₄ (CH₈) OH

Reduktion

 C_6 H₅ · OH

Reduktion

 C_6 H₅ · CH₃
 C_6 H₆.

H. a) C_{10} H₇ · CH₈

Entalkyliarung

 C_{10} H₈.

 C_{10} H₇ · OH

Reduktion

 C_{10} H₇ · OH

Reduktion

 C_{10} H₇ · CH₈
 C_{10} H₈.

6. Während jedoch bei der Bildung des Kokereiteeres die Phenole des Urteeres zu einem beträchtlichen Teil unter Rußabscheidung tiefgreifend zersetzt werden, ein anderer Teil zu Kohlenwasserstoffen reduziert wird und nur ein im Verhältnis zur ursprünglichen Menge kleiner Teil in den Kokereiteer als niedere Phenolhomologe übergeht, ist anzunehmen, daß die im Urteer vorhandenen Naphtalinkohlenwasserstoffe dank der thermischen Beständigkeit dieser Gruppe sich im Kokereiteer in Form des Naphtalins bezw. seiner niederen Homologen in nahezu unveränderter Menge wiederfinden.

1

Mülheim-Ruhr, Dezember 1921.

15. Über das Verhalten von Gellulose, Lignin, Holz und Torf gegen Bakterien.

Von

Hans Schrader.

Für die Vermoderungsvorgänge der abgestorbenen pflanzlichen Substanz in der Natur ist die Wirkung von Kleinlebewesen zweifelschne von der allergrößten Bedeutung. Die von Franz Fischer und mir aufgestellte Lignintheorie leitet die Entstehung der Kohle im wesentlichen aus dem Lignin her und erklärt das Verschwinden der ursprünglich in überwiegender Menge in den Pflanzenstoffen vorhandenen Cellulose hauptsächlich durch Vergärung derselben d. h. Zersetzung durch Bakterien. Über die Cellulosegärung liegt eine reichliche Literatur vor, die unsere Ansicht auf das beste bestätigt, und die wir, soweit sie uns erreichbar war, gesammelt und angeführt haben 1).

Wenn angesichts der vielen bereits ausgeführten Arbeiten über diesen Gegenstand es unternommen wurde, ein paar weitere Versuche auf diesem Gebiete auszuführen, so geschah dieses nur in der Absicht, mit eigenen Augen beobachten zu können, ob und in welcher Weise unter den primitivsten Bedingungen die bakterielle Zersetzung von Pflanzenstoffen einsetzt.

Die beiden Versuchsreihen, die ausgeführt wurden, unterscheiden sich dadurch, daß in der ersten den Pflanzenstoffen nur Wasser, in der zweiten eine Nährlösung zugesetzt wurde. Die Nährlösung setzte sich folgendermaßen zusammen²):

In 11 destillierten Wassers gelöst:

5 g Kaliumnitrat 0,1 g Aluminiumsulfat 1 g Calciumphosphat 0,01 g Manganchlorür 0,1 g Magnesiumchlorid 0,1 g Natriumkarbonat

0,1 g Eisensulfat

Zu dieser Lösung wurde noch 1 g Ammoniumsulfat gegeben.

¹⁾ Franz Fischer und Hans Schrader, Entstehung und chemische Struktur der Kohle, 2. Aufl., Essen 1929, S. 22.

Nach Stoklass in Abderhalden, Handbuch der biochemischen Arbeitsmethoden, Bd. 5, 2. Teil, Seite 888 (1912).

Die Pflanzenstoffe, die wir für unsere Versuche verwandten, sind in den folgenden Tafeln aufgeführt. Das Filtrierpapier und Zeitungspapier wurden in Form kleiner Stücke angewendet. Das Lignin bestand aus kleinen Spänen. Es war nach der Methode von Willstätter und Zechmeister durch Behandeln von Kiefernsägemehl mit hochkonzentrierter Salzsäure gewonnen worden. Die

Tafel 1. Vergärung von Cellulose, Lignin, Holz und Sphagnum unter Zusatz von Wasser im Brutschrank bei 37°.

os Menge	Stoff	Nach 2 Tagen	Nach 3 Tagen	Nach 15 Tagen Reskison der wäsrigen Flüssigkeit gegen Lackmus	Nach 21 Tagen							
20	Reines Filtrier- papier		Bräunt sich an einigen Stellen von den Rän- dern her									
10	Zeitungspapier		Bräunt sich von den Rändern her		·							
20	Lignin (Goldschmidt)		Keine Veränderung		Auftreten weißer Punkte, deren Ur- sache nicht zu er- kennen ist							
10	Kiefernholz (entharst)	Weißer Schim- melüberzug	Reichlicher grüner Überzug	Neutrale Reaktion								
30	Frisches Kiefernholz (grob)		Schwacher Schimmel- fiberzug, stellenweise Bräunung der oberen Holzstückehen									
10	Altes Kiefernholz		Grüner Übersug und lange Fäden, die an der Luft befind- lichen Holzstücke bräunen sich	Neutrale Reaktion	Geruch nach H ₂ S unterer unter Wasser gewesener Teil färbt sich grünschwarz							
5	Vermodertes Eschenholz	Schwacher weißer Schimmelhauch	Geringer gränlicher Schimmel	Schwach saure Reaktion								
8	Sphagnum cuspidatum	Lange dünne, weiße Schim- melfäden	Lange dünne Fäden und viel grünlicher Belag	Schwach saure Reaktion								
Б	Velener Torf 1		Keine Veränderung	Stark saure Reaktion								

Tefel 2. Vergärung von Cellulose, Lignin, Holz und Sphagnum unter Zusatz einer Nährlösung im Brutschrank bei 37°.

							·	
os Menge	Stoff	g Nahrlösung	Nach 2 Tagen	Nach 8 Tagen	Nach 5 Tagen	Nach 9 Tagen	Nach 19 Tagen	Nach 25 Tagen
20	Reines Filtrier- pspier	100			Keine sicht- bare Ver- änderung	Weiße, in der Mitte gelberunde Pilzflecken auf der Oberfläche	Gasentwick- lung u. starker weißerPilzbelag	Graugrün- färbung und starker H ₂ S-Geruch
20	Lignin (Gold- schmidt)	100	Gasent- wick- lung					Keine merk- liche Ver- anderung
je 10	Reines Filtrier- papier und Lignin (Gold- schmidt) Kiefernholz (entharzt)	150	Schwach grün- liche Pils- bildung	Sehr reich- liche grüne Pilzbildung und Gas- entwick- lung; stark umgeschüt- teit bis sur Zerstörung d. Pilzhaut	Mit dicker weißer Pilghaut bedeckt	Dicke weiße Pilsflecken	Die Cellulose- stücke sind mit einer schwach gelbgrünlichen Gallerte über- zogen. Auf der Oberfiäche teils an Lignin-, teils an Cellulose- stückchen weiße Pilsblähungen und Gasent- wicklung Dicke leder- artige Pils- schicht mit zahllosen kleinen Vertiefungen	Graugrün- färbung und H ₂ S-Geruoh
30	Kiefernhols (frisch)	150		Reichliche Vegetation	Sehr starke gallert- artige Haut mit grünen Gewächsen	Grüne dicke, schleimige Masse	Sehr starke Pilzdecke	i
8	Sphagnum cuspidatum	25	Kinzelne weiße Fäden	Weiße Fäden und bedeutende Mengen grünlicher Pilze	Verhältnis- mäßig schwacher grüner Belag und weißeFäden	wie vorher	Ziemlich schwaches Wachstum; Gasentwicklung	
5	Velener Torf	25						Keine merk- liche Ver- änderung

Hölzer wurden als Sägemehl, Sphagnum und Torf in ihrer natürlichen Form verwandt. Die Stoffe wurden mit Wasser bezw. der angegebenen Nährlösung mit einem wäßrigen Auszug von Gartenerde versetzt und im Brutschrank bei 37° aufbewahrt. Das verdampfende Wasser wurde durch destilliertes Wasser ersetzt. Die Veränderungen, die die Stoffe während der Beobachtungszeit erlitten, sind in den vorstehenden Tafeln angegeben.

Aus Tafel 1 geht hervor, daß in Gegenwart von Wasser im Verlauf von 21 Tagen nur die Hölzer und das Sphagnummoos eine Entwicklung von Pilzkulturen erkennen ließen. Besonders stark war dieselbe beim Kiefernholz, das bereits längere Zeit aufbewahrt worden war. Hier trat infolge der Einwirkung reduzierender Vorgänge schließlich sogar Schwefelwasserstoffgeruch auf.

Bei den Versuchen in Gegenwart von Nährlösung (Tafel 2) war die Tätigkeit der Organismen bedeutend lebhafter. Hier setzte nach einigen Tagen auch die Gärung der Cellulose ein, und nur beim Lignin und beim Velener Torf zeigten sich keine Spuren organischer Tätigkeit. Beim ersteren ist es sehr wohl verständlich, daß die Behandlung mit hochkonzentrierter Salzsäure bei der Darstellung Veränderungen hervorgerufen hat, die die Substanz dem Angriff der kleinen Lebewesen gegenüber widerstandsfähig machen, und man müßte den Versuch zweckmäßig mit einem in milderer Weise gewonnenen Lignin anstellen. Am schnellsten begannen die Pilzkulturen auf dem Sphagnum zu wachsen, doch war die Weiterentwicklung viel stärker bei der Cellulose und beim Holz.

So roh die Versuche an sich sind, so haben sie doch gezeigt und bestätigt, mit welcher Leichtigkeit und Lebhaftigkeit Cellulose und Holz in schnelle Gärung geraten können. Auch sei noch besonders bemerkt, daß in Übereinstimmung mit anderen Autoren, insbesondere Hoppe-Seyler, das Auftreten von Huminsubstanzen bei der Gärung der Cellulose nicht beobachtet werden konnte.

Mülheim-Ruhr, Juli 1922.

16. Über die Eignung verschiedener Kohlen und Pflanzenstoffe zur Herstellung von aktiver Kohle.

Von

Franz Fischer, Hans Schrader und Carl Zerbe.

Brannstoff-Chemie 8, 241 (1922).

Im Kriege wurde aktive Kohle im großen Maßstabe als Füllung der Atemeinsätze für Gasmasken gebraucht und diente als Absorptionsmittel für giftige Gase und Dämpfe. Seit den Arbeiten, die sich auf diese Verwendung beziehen, ist die Aufmerksamkeit der Technik weiter diesem Produkt zugewandt geblieben, und insbesondere waren es die Farbenfabriken vorm. Bayer & Co., die mit verschiedenen Vorschlägen zur Verwertung der nach der Art der Herstellung mit Chlorzinkkohle bezeichneten aktiven Kohle hervortraten. Die Wirksamkeit dieser Kohle, deren Preis bisher allerdings recht hoch ist, ist in der Tat eine sehr gute, solange die in dem zu reinigenden Gase vorhandenen Stoffe lediglich leicht Sobald jedoch hochsiedende, insbesondere teerige flüchtig sind. Substanzen darin vorkommen, verliert die Kohle ihre Brauchbarkeit, da dieselben nicht mit Wasserdampf ausgeblasen und voraussichtlich auch nur schwer auf andere Art, z.B. durch Lösungsmittel entfernt werden können. Aus diesem Grunde verbietet sich vorläufig die Anwendung der verhältnismäßig teuren Chlorzinkkohle an einem Punkte, der gegenwärtig besonderes Interesse beansprucht, nämlich bei der Gewinnung des Benzols aus dem Kokereigas.

Trotz der hohen Vervollkommnung, welche das Verfahren der Benzolgewinnung aus dem Kokereigas mit Waschöl im Laufe der Zeit erreicht hat, bleibt doch stets noch ein beträchtlicher Teil der Benzolkohlenwasserstoffe im Gas zurück. Die Menge beläuft sich auf etwa ½ des ursprünglich im Gas vorhandenen Benzols und stellt daher bei den heutigen Benzolpreisen einen beträchtlichen Wert dar. Im folgenden führen wir eine von uns gelegentlich ausgeführte Bestimmung an über die im gewaschenen Kokereigas noch befindliche Menge Benzolkohlenwasserstoffe.

Das zu untersuchende Gas wurde hinter den Ölwäschern aus der Hauptleitung, und zwar durch ein eingeführtes Glasrohr etwa aus der Mitte des Leitungsrohres entnommen. Während der Versuchszeit betrug die Temperatur des Gases in der Hauptleitung + 17 bis 19°. Die Außentemperatur war etwa 1° unter Null.

. Die Absorptionsapparatur war folgendermaßen zusammengesetzt:

- 1. Eine leere Waschflasche,
- 2. Eine 51-Flasche mit Tubus am Boden, zur Hälfte mit einem Gemisch von Chlorcalcium und gebranntem Kalk gefüllt.
- 3. Zwei miteinander verschraubte Absorptionstrommeln mit einer Gesamtfüllung von etwa 2 kg aktiver Kohle,
- 4. Gasuhr.

Die einzelnen Apparate waren miteinander durch Gummischläuche verbunden. 1 und 2 dienten zur Abscheidung des Wassers aus dem damit gesättigten Gas. Infolge der niederen Außentemperatur sammelten sich allein in der Waschflasche während des Versuchs 36,5 ccm Wasser an; an den Wandungen hatten sich Naphtalinkriställchen niedergeschlagen.

In der Zeit von 11 Uhr vormittags bis 4,50 Uhr nachmittags gingen 5,7 cbm Gas durch unsere Apparatur, die dabei um 108 g an Gewicht zunahm. Die Absorptionsgefäße wurden mit überhitztem Dampf ausgeblasen; dabei entwich zunächst Gas und dann Benzol. Das Benzol wurde aufgefangen; seine Menge betrug 55 ccm, das spezifische Gewicht 0,88.

Von den 55 ccm siedeten 32 ccm unter 95°, 10 ccm zwischen 95 und 125°, 3 zwischen 125 und 150° und 8 zwischen 150 und 180°.

Nebenbei sei bemerkt, daß sich sowohl aus dem Benzol als auch aus dem Wasser, welches sich aus dem Dampf kondensiert hatte, gelber, pulveriger Schwefel ausschied, der vermutlich durch die oxydierende Wirkung der Kohle (infolge absorbierten Sauerstoffes) auf den Schwefelwasserstoff des Kokereigases entstanden war. Der Versuch hat also ergeben, daß in dem ausgewaschenen Gas noch etwa 8,6 g Rohbenzol im Kubikmeter enthalten ist. Dieser Betrag muß als ziemlich hoch bezeichnet werden, wenn man berücksichtigt, daß die niedere Lufttemperatur z. Zt. des Versuchs für die Wirksamkeit der Ölwäscher sehr günstig war. Im Sommer wird sich wahrscheinlich noch viel mehr Benzol im Gas befinden,

da das Waschöl umsomehr Benzol herausnehmen kann, je niedriger seine Temperatur ist 1).

Da, wie bereits gesagt, die aktive Kohle recht teuer ist und nach verhältnismäßig kurzer Zeit durch die hochsiedenden Teerbestandteile des Gases verschmiert und sich dann durch Ausblasen nicht mehr wirksam machen läßt, richteten wir unsere Bemühungen darauf, eine aktive Kohle aus so wohlfeilem Material und ohne Anwendung von Chemikalien herzustellen, daß man, ohne die Wirtschaftlichkeit des Verfahrens zu gefährden, die Kohle nach der Erschöpfung verbrennen und einfach durch frische ersetzen könnte.

Vorversuche mit Absorptionskohle von Bayer.

Zunächst führten wir einige Versuche über die Wirksamkeit der Chlorzinkkohle von Bayer aus. Wir leiteten Luft im langsamen Strom durch eine Waschflasche, die mit einer gewogenen Menge Benzol gefüllt war. An die Waschflasche war ein mit Kohle gefüllter Absorptionsturm angeschlossen. Nach zweistündigem Durchleiten hatte die Waschflasche um 0,92 g abgenommen, der Kohleabsorptionsturm um 0,93 g zugenommen. Die Kohle wurde nun in einen Aluminiumschwelapparat geschüttet, an dessen Ableitungsrohr ein Kühler angeschlossen war, und bei 300—350° kurze Zeit mit Dampf ausgeblasen. In dem vorgelegten Meßzylinder verdichtete sich außer dem Wasser 1,0 ccm Benzol. Da das Benzol die Dichte 0,88 besitzt, waren 0,88 g Benzol wieder erhalten worden. Nachdem die Temperatur der Aluminiumretorte auf 300° gefallen war, wurde sie mit Preßluft ausgeblasen.

Die so getrocknete Kohle wurde neuerdings zu einem gleichen Versuch verwandt. Diesmal wurden 2,3 g Benzol verdampft und die gleiche Menge als Zunahme der Kohle ermittelt. Bei der Destillation gingen 2,3 ccm Benzol = 2,0 g in die Vorlage über.

Aus vorstehenden Versuchen ergibt sich, daß die Kohle den Benzoldampf vollständig aus der Luft herausnimmt. Bei der Wiedergewinnung desselben durch Ausdampfen der Kohle treten, wie bei der Leichtflüchtigkeit des Benzols nicht anders zu erwarten, gewisse Verluste ein, die sich jedoch beim Arbeiten mit größeren Mengen verringern werden.

¹) Über die Wirksamkeit des Waschöls bei verschiedenen Temperaturen vergl. Berl, %. ang. 84, 125, 278 (1921).

Versuche mit Ligninkohle.

Über die Art, wie die Chlorzinkkohle aus Holz hergestellt wird, insbesondere über die Menge des angewandten Chlorzinks, die Darstellungstemperatur und die Ausbeute, ist nichts Näheres bekannt. Möglicherweise, so dachten wir, beruht die Wirksamkeit der Chlorzinkkohle auf ihren Gehalt an freigelegter Ligninkohle, indem etwa durch den Zusatz von Chlorzink bei der Darstellung der Kohle die Cellulose löslich gemacht und wenigstens teilweise vom Lignin getrennt wird, während der zurückbleibende Ligninanteil verkohlt wird. Wir haben deshalb den Versuch gemacht, ob aus reinem Willstätterschen Lignin hergestellte Kohle eine besonders gute Absorptionsfähigkeit gegen Dämpfe organischer Flüssigkeiten zeigt.

Wir stellten die Ligninkohle her, indem wir das Lignin, das von der Goldschmidt A.-G. in Essen stammte1), in einem Aluminiumschwelapparat im Wasserdampfstrom auf 500° erhitzten und dann im Kohlendioxydstrom erkalten ließen. Als wir mit dieser Kohle einen Absorptionsversuch mit Benzol machten, entwichen gleich zu Beginn des Versuches dem Geruch nach zu urteilen beträchtliche Mengen Benzol, worauf wir den Versuch abbrachen und nunmehr die Kohle im elektrischen Ofen im Kohlendioxydstrom auf 600° erhitzten. Der mit der so vorbereiteten Kohle ausgeführte Versuch ergab ein etwas besseres Ergebnis. 8 g Kohle, die in einen Absorptionsturm gefüllt waren, hatten nach 21/2 Stunden 0.7 g Benzol = $8.8^{\circ}/_{\circ}$ des Gewichts der Kohle aufgenommen. Nach einer weiteren halben Stunde des Durchleitens war eine Gewichtszunahme nicht eingetreten. Es war also die Absorptionsfähigkeit der Kohle für die vorhandene Konzentration des Benzols erreicht. Ein dahinter geschaltetes Röhrchen mit aktiver Kohle hatte 0.5 g zugenommen.

Aus dem Versuch geht hervor, daß die durch einfaches Erhitzen von Lignin auf 600° entstehende Kohle zwar eine gewisse Menge Benzoldampf aus der Luft aufzunehmen vermag, aber keineswegs in ihrer Wirksamkeit an die Chlorzinkkohle heranreicht. Im Nachfolgenden beschriebene Versuche, bei denen wir das Lignin auf 800° erhitzten, ergaben bessere Ergebnisse, nämlich eine Benzolaufnahme bis zu 22,7°/o.

¹⁾ Vergl. Abh. Kohle 5, 222 (1920).

Systematische Untersuchungen der aus verschiedenen Pflanzenstoffen und Kohlen hergestellten aktiven Kohlen.

Bekanntlich sind die Bestrebungen, eine möglichst wirksame Kohle, sei es für Klärzwecke von Flüssigkeiten, sei es für die Absorption von Gasen und Dämpfen herzustellen, außerordentlich mannigfaltig gewesen. Wir sehen davon ab, Einzelheiten anzuführen, sondern verweisen auf die unten angegebene Literatur. Das Wesentliche an allen diesen Verfahren ist für uns die Tatsache, daß dieselben die Herstellungskosten der Kohle bedeutend verteuern.

Wir sind nun dazu übergegangen, die in nachstehender Tafel aufgeführten Stoffe bezüglich der Wirksamkeit der aus ihnen hergestellten festen Verkokungsprodukte zu untersuchen, um festzustellen, welche Unterschiede in der Aufnahmefähigkeit auftreten, und ob es vielleicht nicht doch möglich ist, auf solche einfache Weise eine billige aktive Kohle herzustellen.

Die Darstellung der Kohle wurde bei allen Substanzen unter gleichen Bedingungen vorgenommen. Wir erhitzten die Stoffe in einem schrägliegenden, elektrisch geheizten Ofen zunächst auf 500° unter Durchleiten von Wasserdampf. Dann verdrängten wir den letzteren durch Stickstoff und steigerten die Temperatur allmählich auf 800°. Schließlich ließen wir im Stickstoffstrom erkalten. Die Kohle wurde zu Graupengröße zerkleinert und von dem dabei entstandenen Staube abgesiebt. Die Sättigung der Kohle erzielten wir auf folgende Weise: Durch eine mit Benzol gefüllte Schraubenwaschflasche, die, um die Temperatur konstant zu halten, in einem Wasserbad von 20° stand, leiteten wir im langsamen Strome Luft. Die mit Benzol gesättigte Luft ließen wir durch mit aktiver Kohle gefüllte Türme von 16 cm Höhe und 4 cm Durchmesser streichen, bis keine Gewichtszunahme der letzteren mehr stattfand. Zum Ausblasen der Kohle mit Wasserdampf füllten wir den Inhalt der Türme in einen Aluminiumschwelapparat mit eingebauter Dampfüberhitzung, an den ein Kühler angeschlossen war. Das Destillat fingen wir in einem eisgekühlten Meßrohr auf, das ein Ablesen der erhaltenen Benzolmenge auf 1/10 ccm gestattete. Das Austreiben nahmen wir in der Weise vor, daß wir zunächst die Temperatur auf 150° hielten, bis kein Benzol mehr entwich, und dann in gleicher Weise auf 200° und 350° gingen. Es hatte sich nämlich herausgestellt, daß selbst bei 150°, also 70° tiber dem Siedepunkt des Benzols, sich das von der Kohle aufgenommene Benzol noch keineswegs vollständig herausblasen läßt, wenigstens nicht, ohne die Dampfbehandlung auf eine sehr lange Zeit auszudehnen. Auch bei 200° fanden wir das Ausblasen nicht genügend wirksam, erst bei 350° ist man sicher, in verhältnismäßig kurzer Zeit alles aufge-

Tafel Benzolaufnahmefähigkeit der Verkokungsprodukte

				•	Ab		
Lide.		Ergeb	S#tti-				
Nr.	Ausgangsmaterial						
		angew. Menge	Erhalte	angew. Menge			
		g	g	%	g		
1.	Cellulose	657	188	20	82,7		
1 b		478	76	16	86,4		
22	Lignin 1)	520	275	58	18,6		
2 b	n	400	280	58	52,6		
20	,	400	280	58	46,2		
8	Sägemehl	859	69	19	5,9		
4	Holz (vermodert)	480	78	16	2,8		
5	Laub	271	69	25.	15,0		
6	Farnkraut	254	76	80	12,6		
7	Torf (Velener)	100	29	29	8,5		
8	Union-Brikett	268	99	87	17,8		
n	Sichs. Schwelkohle	68	20	82	10,8		
10	Braunkohle (böhmische)	218	07	46	18,7		
11	Gasflammkohle	141	90	64	11,1		
12	5 mal druckextrahierte Fettkohle	184	149	77	14,2		
18	Faulschlamm	1480	120	8	41,4		
14	Cannelkohle	297	198	67	16,1		
15a	Lignit Alexandria	200	82	41	18,6		
15b	Breitscheid	160	52	82	12,1		
15c	, Vulkan	872	148	88	61,1		
16d	n Gewerkschaft Weiler1) .	800	154	51	118		
Lő e	n Segen Gottes	840	122	86	11,7		
lőf j	n Gewerksohaft Weiler 1) .	281	180	46	97,9		
15g	, Viktoria	488	155	82	12,3		
15h	, Bach,	461	188	41	90,1		
16a	8 mal mitBenzol druckextrahierter				1		
	Lignit	60	80	50	10,2		
16b	deegl.	60	80	50	10,6		

¹⁾ In diesem Versuch wurde die Verkokung bei 600° ausgeführt.

nommene Benzol wieder herauszubekommen. Die nachfolgende Tafel zeigt verschiedene Beispiele, in denen von 150°-200° gar nichts oder nur wenig Benzol überging, während bei 2000-3500 noch erhebliche Mengen gewonnen wurden (siehe z. B. Versuch 1a, 5, 8, 9, 10, 15a-c, 15f und 15h).

1. verschiedener Pflanzenstoffe und Kohlen.

sorptionsfäh	igkeit der I	Cokse						
		A	neblasen d	es bensolge	esättigten K	oks mit Da	mpf	
gung mit P	Benzol	Beim A	abblasen m	Aus Gewichts- zunahme	Unterschied: Menge aus- geblasenes Bensol gegen Bensol, be-			
Benzol- aufnahme zunahme		bis 150 °	150° bia 200°	200° bis 850°	rusemmen	berechnetes Benzol com	rechnet aus Gewichts- com	
4,8	14,6	4,6		0,9	5,5	5,5		
. 9,2	25,8	_	ļ —	_	_	—		
0,7	5,1	_	0,2	0,4	0,6	0,8	- 0,2	
11,0	20,9	 	_	_	_	ļ. —·	-	
10,5	22,7	-		_	_	<u> </u>	l – .	
0,7	11,9	0,2	0,2	¦ · —	0,4	0,8	0,4	
0,06	2,6	-	-	_	_	.0,07	0,07	
1,2	8,0	0,9	-	0,05	0,95	1,4	-0,45	
0,08	0,24	ļ	-	i —	_	0,08	0,08	
1,1	12,9	0,2	0,2	0,4	0,8	1,2	- 0,4	
2,6	14,6	1,0	0,1	0,6	1,7	2,9	— 1,2	
1,5	14,6	l. —	<u> </u>	0,2	0,2	1,7	1,5	
1,1	8,0	0,4	0,0	0,4	0,8	1,2	- 0,4	
0,17	1,5	-	_	_	_	-	- 0,2	
0,0	0,0	-	_	_	-		-	
1,2	2,9	-	0,4	0,9	1,8	1,4	0,1	
" 1,1	6,8	-	0,1	0,4	0,5	1,8	- 0,8	
: 3,0	22,1	2,0	-	0,8	2,8	3,4	- 0,6	
1,5	12,4	1,1	-	. 0,1	1,2	1,7	- 0,5	
7,4	12,1	4,5	-	2,1	6,6	8,4	- 1,8	
18,1	11,1	-	-	_	_	-	-	
1,1	9,4	0,2	0,2	0,6	1,0	1,8	- 0,8	
8,9	9,1	8,4	1,0	5,1	9,5	.10,1	0,6	
0,7	5,7	0,2	0,4	-	0,6	0,8	- 0,2	
8,1	8,4	1,5	-	1,1 . 4	2,6	8,5	- 0,9	
2,6	25,5	·_	_	_	-	· —	-	
2.8	26.4	-	<u> </u>	I -	<u> </u>	l —	I -	

Besprechung der Versuchsergebnisse.

Wie aus der Tafel ersichtlich, haben wir die verschiedensten Pflanzenstoffe und Kohlen für unsere Versuche verwandt. begannen mit den Hauptbestandteilen des Holzes, der Cellulose. und dem Lignin, und fanden bei beiden Stoffen eine recht gute Absorptionsfähigkeit, nämlich etwa 25% des angewandten Koks, so daß hierdurch unsere weiter oben geäußerte Vermutung, die Ligninkohle sei besonders wirksam, nicht bestätigt wird. merkenswert erscheint, daß selbst bei annähernd auf gleiche Weise hergestelltem Koks die Wirksamkeit sehr verschieden sein kann. So ergab der Cellulosekoks einmal eine Gewichtsaufnahme von 15%, das andere Mal eine solche von 25%. Der einzige Unterschied in der Verkokungsweise dieser beiden Produkte bestand darin. daß das erste Mal in einer Stickstoff-, das zweite Mal in einer Kohlensäure-Atmosphäre gearbeitet wurde. Beim Lignin tritt der Einfluß der Verkokungstemperatur deutlich hervor. Der bei 600° dargestellte Koks absorbierte nur 5% Benzol, während der bei 800% gewonnene 23 % aufnahm.

Die folgenden Versuche bieten einen Vergleich zwischen der Holzkohle und den Verkokungsprodukten von Laub, Farnkraut und vermoderten Pflanzenstoffen (Holz und Torf). Während Holz- und Torfkoks etwa die gleiche Wirksamkeit zeigen (12 % bezw. 13 %), sind Laub, vermodertes Holz und Farnkraut in der genannten Reihenfolge schwächer. Etwas besser als die Holzkohle erwies sich der Koks der jüngeren Braunkohle (sächs. Schwelkohle und rhein. Braunkohle), schlechter dagegen der der älteren böhmischen. Sehr schwach bezw. gar nicht wirkte der Koks von Humussteinkohle (Gasflammkohle, druckextrahierte Fettkohle). Dagegen näherte sich die Cannelkohle der älteren Braunkohle. Das Verkokungsprodukt von Faulschlamm, der ja letzten Endes als Muttersubstanz der Cannelkohle betrachtet wird, absorbierte nur sehr schwach.

Es hat sich also im wesentlichen ergeben, daß die natürlichen Kohlen um so wirksameren Koks liefern, je jünger sie sind. Wir haben daher unsere besondere Aufmerksamkeit den Ligniten zugewandt. Die in der Tafel aufgeführten Lignitproben aus dem Westerwald, die uns freundlichst von den Gruben zur Verfügung gestellt wurden, zeigen untereinander recht große Unterschiede. Die Kokse von 5 der 8 Muster nahmen zwischen 9 und 12% ihres Gewichtes Benzol auf. Zwei dagegen bedeutend weniger, während

der Koks des Lignits der Gewerkschaft Alexandria 220/0 Benzol aufnahm, also die Wirksamkeit des Cellulose- und Ligninkoks nahezu erreichte. Wie die beiden letzten Versuche zeigen, kann die Wirksamkeit des Lignits durch Benzoldruckextraktion noch gesteigert werden: offenbar vermindert das vorhandene Bitumen, das sich zum Teil mit Benzol entfernen läßt, die Porösität oder die Oberflächenbeschaffenheit des Koks. Eine technische Verwertung dieser Beobachtung verbietet sich natürlich im allgemeinen durch die Kostspieligkeit des Verfahrens.

Absorptionsfähigkeit der Kokse, einiger Lignite und rheinischer Braunkohle, deren Herstellung in einer CO2-Atmosphäre bei 500° bezw. 800° geschah.

Wir haben weiterhin ein paar Versuche darüber angestellt, ob die Absorptionsfähigkeit steigt, wenn man, anstatt bis 500° Wasserdampf und weiterhin Stickstoff durchzuleiten, die Verkokung nur in einem Strom von Kohlendioxyd vornimmt. Ferner haben wir die Verkokung bei einigen Versuchen bereits bei 500° abgebrochen.

Tafal 2. Benzolaufnahmefähigkeit von Lignit und Braunkohlenkoks. hergestellt in einer Kohlendioxydatmosphäre bei 500° bezw. 800°.

Lfde. Nr.		Erge	bnis der	Verkokt	Benzolaufnahmefähigkeit			
	Ausgangematerial	Ver- kokungs- temp.	Angew. Menge	Erhalten Koks		Angew. Menge	Benzol- aufnahme	Gewichts- sunahme
		•0	g	g	%	g	g	%
1	Lignit Breitscheid	500	61	24,5	40	14,84	0,08	0,6
9	, Alexandria	. 800	60	29,0	48	9,64	0,64	6,6
8		800	60	28,4	47	4,22	0,8	19,0
1	Union-Brikett	800	55	28,5	52	14,84	0,5	8,5
5	7 7	800	55	21,4	89	15,80	0,7	4,6

Die Ergebnisse befriedigten jedoch nicht. Einerseits zeigen die nur bis 500° erhitzten Kokse eine wesentlich geringere Wirksamkeit als die bei 800° bereiteten, und anderseits stehen die letzteren denen unter Durchleiten von Wasserdampf bezw. Stickstoff dargestellten (Taf. 1) nach.

Versuch im größeren Maßstabe.

Um ein Material zur Absorption von Benzol in größerem Maßstabe zu gewinnen, haben wir die übrig gebliebene Menge der in Tafel 1 aufgeführten Lignitproben, je etwa 1—2 kg, zusammengeschüttet und in einem zylindrischen Eisengefäß von 22 cm Durchmesser und 80 cm Höhe, das mit Ringbrennern auf helle Rotglut gebracht werden konnte und dessen Deckel mit einem Abzugsrohr versehen war, erhitzt. Eine Verkokung dauerte etwa 6 Stunden. Wir erhitzten so lange, bis kein Gas mehr entwich. Der entstandene grobe Koks wurde in einer Eiszerkleinerungsmaschine in bohnengroße Stücke gebrochen; seine Benzolaufnahmefähigkeit betrug dann etwa 10%, bestimmt an einer Menge von 1 kg durch Überleiten von Luft, die mit Benzol beladen war. Die Größe der Absorptionsfähigkeit entspricht also dem Mittelwert der in Tafel 1 angegebenen Werte für die Absorptionsfähigkeit der einzelnen Lignitkokse.

Schlußwort.

Aus vorstehenden Versuchen geht hervor, daß die untersuchten . Pflanzenstoffe und Kohlen einen Koks liefern, dessen Absorptionsfähigkeit für Benzol eine sehr verschiedene ist. Insbesondere fanden wir, daß der Koks eines Lignits, also ein außerordentlich billiges Material, eine Absorptionsfähigkeit von über 20% seines Gewichtes hatte. Wenn man ferner berücksichtigt, daß die Verkokungstemperatur sowie die Atmosphäre, in der die Verkokung vorgenommen wird, von starkem Einfluß auf die Absorptionsfähigkeit der Kokse sind, so wird man erwarten können, bei eingehender Untersuchung der Wirkung dieser Faktoren eine recht billige Darstellungsweise einer hochwertigen Absorptionskohle zu finden. Man wäre dann auch in der Lage, Benzol aus Kokereigas, Benzin aus Urgas so gut wie restlos zu gewinnen, da man die nach einiger Zeit durch Teerdämpfe unwirksam gewordene Absorptionskohle ohne große Kosten durch neue ersetzen und die alte verbrennen könnte.

Literatur über die Herstellung und Wirksamkeit aktiver Kohlen.

^{. 1.} Halen: Herstellung aktiver Kohlen. Kunststoffe 9, 23 (1919). (Übersicht über die bisherige Patentliteratur.)

t: Die Benzolgewinnung nach dem Bayer-Verfahren. Gas- und Wasser- (1921).

Über die Eignung verschiedener Kohlen und Pflausenstoffe zur Herstellung usw. 187

- Adler: Die technische Anwendung der Adsorptionskohlen (Ref. eines Vortrages).
 ang. 84, 611 (1921).
- 4. Caratens: Die Wiedergewinnung flüchtiger Lösungsmittel nach dem "Bayer-Verfahren". Z. ang 84, 889 (1921).
- Berl, Andress und Müller: Bestimmung des Benzolkohlenwasserstoffgehaltes im Leucht- und Kokereigas. Z. ang. 84, 125, 278 (1921).
- Berl und Andress: Über die Abscheidung flüchtiger Stoffe aus schwerabsorbierbaren Gasen, Z. ang. 84, 869, 877 (1921). (Dort auch weitere Literatur.)
- 7. Argadh: Activated Carbon. Soc. 40, 280 T (1921). (Dort auch Literatur.)

Mülheim-Ruhr, März 1922.

17. Hydrierung von Braunkohlen durch Kohlenoxyd in Gegenwart von Ammoniak und Pyridin.

Von

Hans Schrader.

Wie wir früher¹) gezeigt, übt sowohl Kohlenoxyd bei seiner Umsetzung mit Wasser als auch Formiat in der Nähe seiner Zersetzungstemperatur starke hydrierende Wirkungen aus, so daß durch Behandlung mit diesen Agentien unter Druck Kohlen und Holz mit besserer Ausbeute in Öle übergeführt werden können, als durch Verwendung von Wasserstoff allein. Es ist anzunehmen, daß die hydrierende Wirkung des Kohlenoxyds im wesentlichen auf dem Auftreten der Ameisensäure (bezw. des bei ihrer Zersetzung entstehenden naszierenden Wasserstoffs) beruht, die als erste Stufe bei der Umsetzung:

CO + H₂O → HCOOH - → CO₂ + H₂ sich bildet²), während der aus der Ameisensäure durch Zersetzung entstandene molekulare Wasserstoff erst in zweiter Linie hierfür in Betracht kommen wird.

Da nun die Ameisensäure bei höherer Temperatur ziemlich unbeständig ist, lag der Gedanke nahe, durch Zusatz gewisser Stoffe die Beständigkeit der Ameisensäure so zu erhöhen, daß die Zersetzung (Wasserstoffabgabe) möglichst erst dann eintritt, wenn durch Berührung derselben mit der sauerstoffabgebenden Substanz der Reduktionsvorgang ausgelöst wird. Als in dieser Weise wirksame Zusätze haben wir zunächst Ammoniak und Pyridin verwandt, die beide dadurch besonders gekennzeichnet sind, daß sie einerseits bei höherer Temperatur gasförmig sind und daher jeweils auch bei der Bildung von Ameisensäure aus Kohlenoxyd und Wasserdampf zugegen sein werden, und andererseits dadurch, daß sie beim Zerfall ihrer Formiate regeneriert werden.

¹⁾ Abh. Kohle 5, 470, 503 (1920).

²⁾ Vergl. dieses Buch, S. 65.

Als Kohle verwandten wir, wie in den früheren Versuchen, gepulverte rheinische Braunkohle (Unionbriketts). Der Autoklav, der einen Leerraum von 262 ccm besaß, war innen aus früher erörterten Gründen elektrolytisch verkupfert, jedoch war der Kupfertberzug vielfach schon sehr schadhaft geworden.

Versuch mit Ammoniak

50 g Kohle wurden mit 30 ccm konzentrierter Ammoniaklösung und Kohlenoxyd unter 130 Atm. Druck 3 Stunden auf 400° erhitzt; das Gewicht des Apparates war nach dem Versuch um 41 g geringer, der Autoklav hatte also, wie es leicht beim Arbeiten mit Ammoniak vorkam, während des Versuches nicht dicht gehalten. Es waren noch 4,75 l Gas mit 30,8% CO2 = 1,46 l darin vorhanden; dasselbe brannte mit schwach leuchtender Spitze. feste, schwarze Reaktionsprodukt wurde abgesaugt und an der Luft getrocknet, 46,2 g. Die wässerige, dunkelgelbe Lösung schied beim Stehen 0,05 g eines schwarzen Pulvers ab.

Ein Teil des kohligen Rückstandes wurde mit Äther erschöpfend ausgezogen. Die rotbraune Lösung zeigte schwach grünliche Fluoreszenz. Nach dem Abdampfen hinterblieb ein gelbbraunes Öl, dessen Menge, auf die für den Versuch angewandte Reinkohle berechnet, 10,9% betrug. Der in Äther nichtlösliche Rückstand war ein schwarzbraunes Pulver, das sich in kochendem Pyridiu ungefähr zur Hälfte löste.

Unterwarf man das Reaktionsprodukt der trockenen Destillation im Dampfstrom, so erhielt man daraus einen Teer, dessen Menge, ebenfalls auf die angewandte Reinkohle bezogen, 14,9% betrug.

Versuch mit Pyridin.

Ein entsprechender Versuch wurde unter Zusatz von Pyridin ausgeführt, und zwar verwandten wir ein Gemisch von 30 ccm Pyridin und 30 ccm Wasser. Das nach dem Versuch abgeblasene Gas belief sich auf 17,8 l mit 55,0% CO2 = 9,8 l. Das Gas brannte mit schwach leuchtender Spitze. Auf der wässerigen Pyridinlösung schwamm ein wenig braunes Öl. Das feste Reaktionsprodukt wurde abgesaugt und an der Luft getrocknet, 37,9 g. Aus der wässerigen Lösung schieden sich beim Stehen an der Luft 0,04 g eines schwarzen Pulvers aus.

190

Hydrierung im verkupferten Elsenautoklaven (Learraum 262 ccm).

Je 50 g Braunkohle, 80 ccm Zusats, CO unter 130 Atm. Druck, 8 Stunden bei 400°.

Lfde, Nr.	Stoff		Ätheriösl. Reaktions- produkt		Kohliger Rückstand		Trockene Destillation		Kohle- Pyridin	ence Gas	Grass
		Zusetz		in % der an- gewandten Reinsubstanz		% der angew. getroekneten Substans	in % der 1987. organ. 1detanz	in % der r. getrockn ibstanz	Lönichkeit des rückstandes in	Abgeblase	CO, im
77 00 0			g	gewr Refus	g	in % getra Su	Teer in angew. Sube	Koks in angew. ge	Logar Holy	1	1
1	Braunkohle	konz. Ammoniak	4,8	10,9	84,6	82,7	14,9	68,5	etwa 1/3	4,75 ¹)	1,46
2	Braunkohle	Pyridin -	10,0	25,8	24,8	59,2	28,7	47,7	"¹/2	17,82	9,80

¹⁾ Apparat wurde während der Erhitzung undicht.

Wie die Tafel zeigt, ergab sowohl die Ätherextraktion des festen Reaktionsproduktes als auch die trockene Destillation desselben im Dampfstrom erheblich mehr als bei dem vorhergehenden Versuch, nämlich 25,3 und 28,7% der ursprünglichen Reinkohle. Offenbar ist an diesem Unterschied wesentlich die Undichtigkeit des Apparates Schuld, die beim ersten Versuch die Wirkung des Kohlenoxyds zum großen Teil vereitelte. Die erhoffte Wirkung, nämlich Steigerung der ätherlöslichen Hydrierungsprodukte, wurde auch durch den Pyridinzusatz nicht erreicht. Im Vergleich zu den früher ausgeführten Versuchen ohne Pyridinzusatz¹) erzielte der Versuch mit Pyridin keine Verbesserung der Ausbeute.

Mülheim-Ruhr, Oktober 1921.

¹⁾ Abh. Kohle 5, 508 (1920).

18. Darstellung der für die folgenden Untersuchungen verwendeten Huminsäuren.

Von

Hans Tropsch und Albert Schellenberg.

Die Humuskohlen, Braunkohlen sowohl wie Steinkohlen, leiten sich letzten Endes von den Huminsäuren ab. Die Braunkohlen werden, soweit die Huminsäuren darin nicht schon in freier Form vorliegen, durch Kochen mit verdünnter Lauge¹) oder durch Erhitzen mit 2,5 n. Sodalösung auf 250°²) zum größten Teil in Alkalihumate verwandelt. Zur Umwandlung der sauerstoffärmeren Steinkohlen in Huminsäuren bedarf es einer gleichzeitigen Zufuhr von Sauerstoff. So erhielten Franz Fischer und Hans Schrader³) durch Druckoxydation von Steinkohlen bei Gegenwart von Alkali als primäre Reaktionsprodukte Lösungen von Huminsäuren. Auch bei gewöhnlichem Druck geht bei gleichzeitiger Einwirkung von Alkali und Luftsauerstoff die Bildung von Huminsäuren aus Steinkohlen vor sich⁴).

Die Huminsäuren, die als die Vorstufe der eigentlichen Kohlesubstanz anzunehmen sind, können aus den verschiedenen Braunkohlen und auch aus Torf leicht isoliert werden. Besonders leicht sind sie aus den für die Herstellung von Casseler Braun verwendeten Braunkohlen zu erhalten und wurden daraus auch von verschiedenen Forschern zur näheren Untersuchung hergestellt.

In der Literatur sind zwar zahlreiche Untersuchungen über die Huminsäuren veröffentlicht, aber diese beziehen sich bald auf künstlich hergestellte, bald auf natürliche Huminsäuren, wobei überdies im letzteren Falle die untersuchten Stoffe aus den ver-

¹⁾ Donath und Dits, C. 1908 II, 147.

W. Schneider, Abh. Kohle 5, 869 (1920).
 Abh. Kohle 4, 842 (1919); Franz Fischer, Hans Schrader und W. Treibs,

Abh. Kohle 5, 328 (1920).

4) Hans Schrader, Brennstoff-Chemie 8, 181 (1922); dieses Buch S. 27.

schiedensten Materialien (Braunkohle, Torf usw.) gewonnen sind. Hinsichtlich der künstlichen Huminsäuren ist zu bemerken, daß man anscheinend alle Produkte, die sich mit dunkler Farbe in Alkali lösen, als Huminsäuren angesprochen hat, so daß die in der Literatur angeführten Untersuchungen, die teilweise keine genaue Angabe über die Darstellung der verwendeten Huminsäuren enthalten, oft Zweifel darüber entstehen lassen, ob die Versuche tatsächlich nur mit Huminsäuren angestellt worden sind.

Wenn man nun auch bezüglich des chemischen Charakters der in der Natur vorkommenden Huminsäuren mit Rücksicht auf den genetischen Zusammenhang annehmen darf, daß man es bei allen natürlichen Huminsäuren im allgemeinen mit derselben Grundsubstanz zu tun hat, die Unterschiede hier also mehr gradueller als prinzipieller Natur sind, so erschien es uns doch von Interesse, mit ein und demselben natürlichen Produkt die bekannten Reaktionen zu wiederholen und die hierbei erhaltenen Versuchsergebnisse mit denjenigen zu vergleichen, die unter denselben Versuchsbedingungen bei Verwendung künstlicher Huminsäuren erhalten wurden.

Darstellung der Huminsäuren.

Wir benutzten als Ausgangsmaterial für die Darstellung der Huminsäuren die bekannte Rosenthalkohle, die nach den von W. Schneider¹) angestellten Versuchen bereits in der Kälte zu 85 °/° in Alkali löslich ist.

Eine gute Durchschnittsprobe (Stecknadelkopfgröße) mit 13,4% Feuchtigkeit lieferte, 6 Stunden mit Benzol im Soxhlet extrahiert, 3,7% Bitumen A²) (berechnet auf bei 105% getrocknete Kohle) und bei der darauffolgenden sechsstündigen Extraktion mit Alkohol im Soxhlet 17,3%, nach weiteren 6 Stunden noch 1,6% eines glänzenden, braunschwarzen, sprüden Alkoholextrakts. Die Ausbeute an Gesamtextrakt betrug hiernach 22,6%.

Eine nähere Untersuchung des Alkoholextrakts ergab, daß er in 4 n. Ammoniak teilweise löslich war. Nach dem Ansäuern der ammoniakalischen Lösung mit Salzsäure und nach dem Auswaschen und Trocknen (105°) der ausgefällten huminsäureartigen Produkte erhielten wir in einer Ausbeute von 55°/o ein hellbraunes Pulver, das zum großen Teil aus der alkohollöslichen Hymatomelan-

¹⁾ Abh. Kohle 8, 172 u. f. (1918).

⁵⁾ Abh. Kohle 2, 58 (1917).

säure bestehen dürfte. Der in Ammoniak unlösliche Teil des Extraktes bestand aus einer glänzenden, rotbraunen, in dünner Schicht durchsichtigen, festen Substanz, die bei Wasserbadtemperatur nicht schmelzbar war und die alkohollöslichen Bestandteile des Bitumens darstellte.

Der bei der Alkoholextraktion erhaltene Kohlerückstand, nunmehr 6 Stunden mit Benzol-Alkohol (1:1) im Soxhlet extrahiert, gab noch 5.5 % Extrakt. Als Kohlertickstand verblieben 72.1 % (berechnet auf bei 105° getrocknete Kohle).

Diese orientierenden Versuche ergaben, daß durch die Soxhletextraktion mit Benzol allein eine vollständige Entfernung des Bitumens nicht erreicht werden kann; durch die Extraktion mit Alkohol werden dagegen wesentlich mehr bituminöse Substanzen (rund 8% berechnet auf bei 105% getrocknete Kohle) herausgelöst als durch Benzol.

Wurde die ursprüngliche Kohle sofort mit dem Benzol-Alkohol-Gemisch im Soxhlet ausgezogen, so erhielten wir

nach den ersten 4 Stunden
$$28,6^{\circ}/_{0}$$
 nach weiteren 4 , $1,3^{\circ}/_{0}$ $0,4^{\circ}/_{0}$ Rxtrakt mit folgenden Eigenschaften: matt, undurchsichtig, dunkelbraun, bei Wasserbadtemperatur nicht schmelzbar, beim Erkalten rissig.

Als Kohlerückstand $68,1^{\circ}/_{0}$ Zus. $98,4^{\circ}/_{0}$

Die vereinigten Extrakte, viermal mit je 50 ccm kaltem Benzol bei Zimmertemperatur ausgeschüttelt, gaben 4,9 % Benzollösliches (berechnet auf angewandten Extrakt) und 94,2 % eines in Benzol unlöslichen Rückstandes. Das in kaltem Benzol Lösliche bestand aus einem wachsartigen, der Rückstand aus einem glänzenden bis matten, bei 100° teilweise schmelzenden, unlöslichen Produkt.

Die nach der Extraktion in der Kohle noch zurückgebliebenen Bitumenmengen sind jedenfalls so gering, daß dadurch die Huminsäuren nicht sehr verunreinigt werden. Eine zur vollständigen Entfernung dieser Bitumenmengen erforderliche Druckextraktion, bei der die Kohle auf 250 bis 260° erhitzt würde, haben wir vermieden, da nach den Versuchen von W. Schneider¹) das Erhitzen der Kohle auf 250 bis 260° die Eigenschaften der in der Kohle enthaltenen huminsäureartigen Produkte derart verändert,

¹⁾ Abh. Kohle 8, 176 (1918). Ges. Abhandl. s. Kenntnis der Kohle. 6.

daß diese teilweise in kalter wässeriger Ammoniaklösung unlöslich werden. Bei einem Parallelversuch wurden 50 g der Rosenthalkohle zuerst auf dem Wasserbad zweimal mit je 100 ccm 1 % iger Salzsäure digeriert und mit heißem Wasser bis zum Verschwinden der Chlorreaktion gewaschen. Der Trockenrückstand der einzelnen Waschwässer betrug insgesamt 6.8 % und bestand bei dem ersten Waschwasser aus gelblichen, hauptsächlich anorganischen, bei den letzten tief braunroten Waschwässern aus glänzenden, festen. schwarzen, nahezu aschefreien Produkten, die sich von den Huminsäuren nicht unterschieden. Die so vorbehandelte Kohle wurde nun zweimal mit je 200 ccm 4 n. Ammoniak eine Stunde bei gewöhnlicher Temperatur geschüttelt, zentrifugiert, der Rückstand solange gewaschen, bis das letzte Waschwasser nur noch schwach gefärbt war, und die Huminsäuren wie vorhin mit Salzsäure gefällt, gewaschen und bei 105° getrocknet. Der in Ammoniak unlösliche grauweiße Rückstand betrug 12;1% (berechnet auf angewandte Trockenkohle), die Menge der gewonnenen Huminsäuren 80,8 %,0,0 Im Soxhlet 6 Stunden mit Benzol-Alkohol (1:1) extrahiert, lieferten diese 28,5% Extrakt und 54% Huminsäurerückstand (berechnet auf angewandte Trockenkohle).

Somit erhielten wir auch bei dieser Darstellungsweise nahezu die gleichen Resultate wie bei der ersten Arbeitsweise.

Zur präparativen Darstellung der Huminsäuren begnügten wir uns daher, lufttrockene Rosenthalkohle solange in einem nach dem Soxhletprinzip gebauten Extraktionsapparat bei 70 bis 80° mit Benzol-Alkohol (1:1) zu extrahieren, bis eine Probe im Soxhlet an dieses Extraktionsmittel nur mehr 0,5—1°/0 Extrakt abgab. In Übereinstimmung mit der von W. Schneider¹) gemachten Beobachtung ergab sich auch hier, daß bei noch längerer Extraktionsdauer erneut geringe Mengen Extrakt zu gewinnen waren.

Der bei der Extraktion erhaltene Kohlerückstand wurde dann zwecks Abscheidung eines Teils der Humuskolloide und zur Zersetzung von Humaten nach Sven Odén²) mit 1% iger Salzsäure und warmem Wasser mehrmals digeriert und mit dem dreifachen Volumen 2 n. Alkali im allgemeinen eine Stunde bei Zimmertemperatur geschüttelt. Falls ein erheblicher Teil noch ungelöst blieb, wurde der Rückstand nochmals mit einer entsprechenden Menge

¹⁾ Abh. Kohle 8, 829 (1918).

³⁾ Sven Oden: Die Huminskuren, S. 54 (1919).

195

Alkali geschüttelt. Die alkalische Lösung wurde zentrifugiert, vom Ungelösten abgegossen und filtriert, die Huminsäuren mit Salzsäure gefällt, abgeschleudert und solange mit Wasser gewaschen bis sie anfingen kolloid in Lösung zu gehen. Nach dem Abschleudern des undurchsichtigen, braunroten Waschwassers wurden sie bei 105° getrocknet. Wir erhielten so 60,5°/o Huminsäuren (berechnet auf angewandte Kohle) und 7,0°/o eines grauweißen Rückstandes (anorganische Bestandteile).

Durch das Trocknen werden wohl, wie bekannt, einige Eigenschaften der Huminsäuren z.B. ihre Löslichkeit in Alkohol und Pyridin stark beeinträchtigt, doch ist nicht anzunehmen, daß schon bei dieser Temperatur der Grundcharakter der Huminsäuren wesentlich verändert wird.

Eine weitere Reinigung der so gewonnenen Huminsäuren nach der von Sven Odén¹) angegebenen Methode (Ausflockung der Kolloide mittels Kochsalz) nahmen wir nicht vor.

Die Elementarzusammensetzung der für die Untersuchung isolierten Huminsäuren war 54,7 % C, 3,0 % H, 10,2 % Asche. Die aschefreie Substanz bestand somit aus 60,9 % C und 3,3 % H.

Mülheim-Ruhr, Juli 1921.

¹⁾ Sven Oden: Die Huminskuren, S. 58 (1919).

19. Alkalischmelze und Druckerhitzung von Huminsäuren.

٧nn

· Hans Tropsch und A. Schellenberg.

Schon Mulder¹) hat auf Huminsäuren aus Zucker stark konzentrierte Kalilauge bei höherer Temperatur einwirken lassen und beobachtet, daß nach vorangegangener Lösung Karbonat gebildet wurde und mit steigender Temperatur die Menge des freiwerdenden Wasserstoffs zunähm.

Nach Hoppe-Seyler²) liefern alle untersuchten Huminsubstanzen (künstliche aus Zucker und natürliche aus Braunkohle, Torf) beim Schmelzen (200—250°) mit der fünffachen Menge Alkali und Wasser unter Luftabschluß, neben der in Alkali und Alkohol löslichen Hymatomelansäure, Ameisensäure, Essigsäure, Oxalsäure, Protokatechusäure, wenig Brenzkatechin, Wasser und etwas Methau. Mit Ausnahme der Hymatomelansäure wurden diese Abbauprodukte von ihm auch aus Cellulose erhalten.

Demel⁸) verschmolz das natürliche Calciumsalz der Huminsäuren (Dopplerit) mit der sechsfachen Menge Ätzkali. Als er den Ätherextrakt des mit Schwefelsäure angesäuerten Reaktionsgemisches mit heißem Wasser auszog, erhielt er eine Säure, die ein unlösliches Bleisalz lieferte. Nach dem Wassergehalt, dem Verhalten gegen Eisenchlorid und Natriumkarbonatlösung und nach dem Schmelzpunkt war sie mit Protokatechusäure identisch. Diese Säure erhielt er auch, als er das aus Rohrzucker hergestellte Ulmin in gleicher Weise der Einwirkung von Ätzkali unterwarf.

André und Berthelot⁴) bestimmten nach der Behandlung von Huminsäuren (aus Torf) mit Kaliumhydroxyd den Kohlenstoff in dem Ungelösten, in dem mit Salzsäure ausfällbaren und in dem mit Säure nicht ausfällbaren Anteil und stellten eine gewisse Gesetzmäßigkeit des Verhältnisses C:N fest, die heute, wo man

¹) J. pr. **21** [1], 368 (1840).

²⁾ B. 24 (R), 217 (1891); Z. f. physiol. Chem. 13, 66 (1889).

³) M. 8, 768 (1882).

⁴⁾ C. r. 127, 414 (1898); 128, 518 (1899).

allgemein den Stickstoff auf Verunreinigungen zurückführt, ohne Belang sein dürfte.

Nach Miklauz¹) werden Huminsubstanzen schon durch sehr verdünnte Alkalilösungen sowohl hinsichtlich der Löslichkeitsverhältnisse als auch in ihrer chemischen Zusammensetzung nicht unwesentlich verändert.

Auf die Versuchsergebnisse, die Donath und Bräunlich²) bei der Alkalischmelze von Huminsäuren aus Braunkohlen in Gegenwart von Eisenoxyd erhalten haben, wird später zurückgekommen werden.

Marcusson³) hat bei der Kalischmelze neben wasserlöslichen Spaltprodukten nur dunkle, unlösliche, huminsäureartige Substanzen erhalten.

Bekannt ist ferner, daß sowohl in Alkali unlösliche Humuskohle⁴), eine Anhydrid- oder Laktonform der Huminsäuren, als auch die durch Erhitzen über 80° in Alkali teilweise unlöslich gewordenen Huminsäuren⁵) bei längerer Behandlung mit Lauge wieder alkalilöslich werden.

Neuerdings haben W. Schneider und A. Schellenberg⁶) anläßlich der Untersuchungen über das Verhalten von Torf gegenüber verdünntem Alkali bei Temperaturen bis zu 250° gefunden, daß Torfhuminsäuren durch Erhitzen im Druckgefäß auf 150° und darüber weitgehend verändert werden, indem aus ihnen Wasser und flüchtige wasserlösliche Stoffe teils saurer, teils neutraler Natur abgespalten werden.

Eigene Versuche.

A. Kallschmelze.

Zur Orientierung haben wir zunächst 40 g Huminsäuren in kleinen Portionen bei 240—260° in 160 g Kaliumhydroxyd und 100 ccm Wasser, die in einer Eisenschale erhitzt wurden, eingetragen und dann nach Beendigung der Gasentwicklung noch 10 Minuten auf 300° erhitzt. Das mit Wasser verdünnte Reaktionsgemisch wurde vom Eisenhydroxyd abfiltriert, das Filtrat mit Schwefelsäure angesäuert, die abgeschiedenen noch huminsäureartigen Reaktionsprodukte abgeschleudert und wie fiblich gewaschen.

¹⁾ C. 1909 I, 937; Ztschr. f. Moorkult. u. Torfverwert. 6, 287 (1908).

²) Chem. Ztg. 86, 874 (1912).

⁵) Z. ang. 81 I, 287 (1918).

⁴⁾ Sven Oden: Die Huminsturen, S. 81 (1919).

⁸) Abh. Kohle 8, 840 (1918).

⁶⁾ Abh. Kohle 5, 877 (1920).

Nach dem Trocknen bei 105° wurden $50,5^{\circ}/_{\circ}$ eines huminsäureartigen Produktes zurückerhalten (berechnet auf Ausgangsmaterial). Hiervon waren bei der Extraktion im Soxhlet (6 Stunden) $0,7^{\circ}/_{\circ}$ in Äther und $26,0^{\circ}/_{\circ}$ in Alkohol löslich; der unlösliche Rückstand betrug $74,0^{\circ}/_{\circ}$.

Die einzelnen Extrakte glichen bis auf ihre Löslichkeit in Äther und Alkohol vollkommen den angewandten Huminsäuren und dürften in der Hauptsache aus der von Hoppe-Seyler beobachteten Hymatomelansäure bestehen.

Die vereinigten schwefelsauren Filtrate und Waschwässer von den Huminsäuren engten wir im langsamen Wasserdampfstrom auf etwa 400 ccm ein (Destillationsrückstand I und Destillat I). Das Destillat I verbrauchte zur Neutralisation 20,1 ccm n. Natronlauge. Auf Essigsäure berechnet waren somit 3% der angewandten Huminsäuren als flüchtige saure Bestandteile abgespalten worden.

Das neutralisierte Destillat I wurde dann der Wasserdampfdestillation unterworfen (Destillationsrückstand II und Destillat II). Der Trockenrückstand des Destillationsrückstandes II enthielt neben wenig Ameisensäure (Silberspiegel) hauptsächlich Essigsäure (Eisenchloridreaktion). Im Destillat II wurde mittels Permanganats, Fehlingscher Lösung und ammoniakalischer Silberlösung die Anwesenheit geringer Mengen reduzierender Verbindungen festgestellt.

Der Destillationsrückstand I, im Perforator mit Äther erschöpfend extrahiert, lieferte 10,3% (berechnet auf angewandte Huminsäuren) eines braunen, glänzenden, spröden Extrakts E. Nach dem Eindampfen der mit Äther ausgezogenen Lösung konnten dem Trockenrückstand im Soxhlet mit Äther und Alkohol neben Oxalsäure nur noch geringe Mengen huminsäureartiger Produkte entzogen werden.

Bei der Behandlung des Ätherextraktes E mit wenig Äther blieb ein hellbraunes Pulver, 7,6% vom Extrakt, ungelöst und wurde abfiltriert (Filtrat I, Rückstand I). In Alkali ging es mit dunkelrotbrauner Farbe in Lösung. Jedoch führte weder das Auskochen des mit Wasser aufgenommenen Rückstandes I mit Tierkohle noch die Überführung in das Bleisalz zu einer gut definierbaren Substanz, da beim Eindampfen des Filtrats vom Schwefelbleiniederschlag nur eine dunkle harzige Substanz zurückblieb. Das Filtrat I wurde mit Bikarbonat ausgeschüttelt, die Bikarbonatlösung mit Schwefelsäure angesäuert und mit Äther extrahiert. Der Ätherextrakt (70,5% vom Extrakt E) wurde mit heißem Wasser digeriert. Nach

dem Abfiltrieren fiel aus der wässerigen Lösung beim Erkalten ein gelbbrauner, amorpher Körper aus, der sich beim Erhitzen im Kapillarrohr von 210° ab dunkel färbte und bei 265° nach vorherigem Sintern zersetzte. Seine wässerige Lösung wurde durch Eisenchlorid tief violett gefärbt. Auf Zusatz von Soda ging die Farbe in hellbraun über.

Eine Wiederholung des Versuchs, bei dem die Schmelze mit Salzsäure angesäuert, die ausgeschiedenen huminsäureartigen Substanzen abfiltriert und das salzsaure Filtrat mit Äther erschöpfend extrahiert wurde, ergab 13% Ätherextrakt, der dieses Mal ein braunes, salbenartiges Produkt darstellte und sich beim Erwärmen vollständig in Wasser löste. Aus der wässerigen Lösung schied sich nach 12stündigem Stehen eine pulverige Substanz ab, die mit Eisenchlorid die vorhin beschriebene Farbreaktion gab. Der Schmelzpunkt der Substanz lag bei 275%. Mit Phthalsäureanhydrid geschmolzen, gab sie keine Fluoresceinreaktion, wodurch die Abwesenheit von Resorcin sicher gestellt ist. Brenzkatechin und Protokatechusäure konnten wir auch in diesem Falle nicht feststellen.

Bei einem dritten Versuch (40 g Huminsäuren) gewannen wir neben 40% (16 g) noch huminsäureartiger Reaktionsprodukte 8,2% (3,28 g) eines braunen, harten, spröden Ätherextraktes. Dieser wurde mit 25 ccm heißem Wasser ausgezogen. Nach dem Erkalten des Filtrats im Eisschrank hatte sich eine amorphe, hellbraune Substanz (0,2 g) mit dem Schmelzpunkt 270° abgeschieden, die durch die bekannte violette Eisenreaktion charakterisiert war. Nach dem Ausschütteln ihrer heißen wässerigen Lösung mit Tierkohle und nach mehrmaligem Umlösen aus Wasser bestand sie schließlich aus vollkommen farblosen Flocken vom Schmelzpunkt 282° unter Zersetzung und bildete nach dem Trocknen im Exsikkator über Chlorcalcium ein amorphes, gelblichweißes Pulver.

Das durch Aufkochen der wässerigen Lösung mit Bariumkarbonat erhaltene Bariumsalz schied sich beim langsamen Einengen des Filtrats in farblosen, dünnen Blättchen ohne besondere Kristallstruktur ab.

Die Elementaranalyse der freien Säure ergab: 3,074 mg Substanz lieferten 6,440 mg CO₂ und 0,968 mg H₂O.

Gefunden: 57,15% C, 3,52% H; berechnet für C₈ H₆O₄: 57,82% C, 3.64% H.

Es dürfte sich hier wohl um Isophthalsäure handeln, die durch geringe Mengen einer Oxybenzolkarbonsäure verunreinigt ist.

Die beobachtete rote Eisenreaktion würde auf das Vorhandensein von Oxyiso- oder Oxyterephthalsäure schließen lassen. Die Isophthalsäure scheint auch schon von Donath und Bräunlich1) erhalten, jedoch nicht als solche erkannt worden zu sein. Diese Autoren erhielten nämlich bei der Alkalischmelze von Huminsäuren aus Braunkohlen bei 200° beim Ausäthern des von den Huminsäuren und der gebildeten Oxalsaure befreiten. Reaktionsproduktes zeine säuerlicharomatisch riechende, gelbbraune, kristallinisch-halbfeste Masse. Beim Anrühren mit Wasser geht sie zum größten Teil in Lösung. nur ein Teil bleibt, insbesondere nach längerem Stehen, als leichtes weißes Pulver oder in Form von kristallinischen Krusten ungelöst. Dieser Rückstand wurde am Filter gesammelt und gut gewaschen, er stellt, nach dem Fällen aus alkalischer Lösung durch Säure, ein gelblichweißes, geruch- und geschmackloses Pulver dar, das unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, Benzol, Aceton, leicht löslich hingegen in Alkalilaugen ist, aus denen es durch Säuren sofort gefällt wird. Mit Eisenchlorid gibt es keine Farbreaktion und sublimiert unzersetzt bei etwa 300° C."

Mit Methylalkohol und Salzsäure erzielten wir keine Veresterung. Die Substanz wurde unverändert zurückgewonnen. Zu weiteren Untersuchungen stand uns kein Material mehr zur Verfügung.

Brenzkatechin bezw. Protokatechusäure haben wir bei der von uns durchgeführten Kalischmelze nicht beobachtet; denn die von Isophthalsäure abgetrennte wässerige Lösung liefert nach Zugabe von Bikarbonat im Überschuß bei der Extraktion mit Äther einen Auszug, dessen wässerige Lösung durch Eisenchlorid wohl smaragdgrün gefärbt, jedoch auf Zusatz von Bikarbonat oder Soda nicht violett wie bei Brenzkatechin, sondern gelb bezw. braunrot wurde. Die mit verdünnter Salzsäure angesäuerte Bikarbonatlösung, in der die etwa gebildete Protokatechusäure enthalten sein mußte, wurde durch Eisenchlorid nicht gefärbt.

Unsere Befunde stehen in einem gewissen Gegensatz zu denen von Hoppe-Seyler und Demel, die Brenzkatechin und Protokatechusäure erhalten haben. Möglicherweise sind diese unterschiedlichen Ergebnisse auf die Verschiedenartigkeit der untersuchten Huminsäuren zurückzuführen. Dagegen dürften nach der charakteristischen Eisenchloridreaktion andere Phenole bei der von uns durchgeführten Kalischmelze entstanden sein.

¹⁾ Chem. Ztg. 86, 874 (1912).

B. Druckerhitzung mit 10 n. Kalilauge.

Um den Reaktionsverlauf bezw. das Verhalten der Huminsäuren bei der Einwirkung von wässerigem Alkali in Abwesenheit von Luftsauerstoff kennen zu lernen, erhitzten wir Huminsäuren mit Kalilauge im Druckgefäß auf 150 bezw. 300°.

a) Versuch bei 150°. 165 g Huminsäuren wurden in einem eisernen Autoklaven mit der fünffachen Menge 10 n. Kalilauge 140 Stunden auf 150° erhitzt. Nach dem Erkalten war nur geringer Überdruck vorhanden. Das abgeblasene stark ammoniakhaltige Gas war frei von Schwefelwasserstoff.

In der tiefdunkeln alkalischen Reaktionsflüssigkeit waren, abgesehen von einem geringen, aus anorganischen Stoffen (Eisenoxyd, Kalk usw.) bestehenden Bodensatz keine nennenswerten Substanzmengen ungelöst. Beim Ansäuern der filtrierten Lösung mit Schwefelsäure fand eine nicht unerhebliche Kohlensäureentwickung statt; die abgeschiedenen huminsäureartigen Produkte wurden lurch Abschleudern von der Lösung getrennt und mit Wasser gewaschen. Nach dem Trocknen bei 105° waren sie äußerlich vom angewandten Ausgangsmaterial nicht zu unterscheiden. Menge betrug: 85,5 g (52%) vom angewandten Material. Analyse ergab 47,9% C, 2,6% H und 26,7% Asche; auf aschereie Substanz berechnet 65,4% C und 3,6% H. Das schwefelsaure, rotbraune Filtrat der Huminsäuren lieferte beim viermaligen Ausschütteln mit Äther und nachheriger erschöpfender Extraktion im Perforator 3,86 g (2,3%) eines glänzenden, rotbraunen, etwas weichen. klebenden Extrakts, der unter 100° schmolz. Mit Rücksicht auf die geringe Ausbeute haben wir auf eine nähere Untersuchung verzichtet.

b) Versuch bei 300°. Angewandt 250 g Huminsäuren und 1250 ccm 10 n. Kalilauge. Die Versuchsdauer betrug 3 Stunden. Die Menge des abgeblasenen, mit nahezu farbloser Flamme brennbaren Gases betrug 10,5 l.

Die alkalische Reaktionsflüssigkeit wurde filtriert und der unlösliche, dunkle, hauptsächlich aus anorganischen Stoffen bestehende Rückstand mit 250 ccm Wasser ausgewaschen. Er betrug nach dem Trocknen bei 105° 3,4°/0 vom Ausgangsmaterial und bestand aus 65,9°/0 Asche, 26,0°/0 C und 2,1°/0 H; auf aschefreie Substanz umgerechnet 76,2°/0 C und 6,2°/0 H.

Das Filtrat, im Perforator mit Äther erschöpfend extruniert, lieferte eine rote, ätherische Lösung mit stark dunkelgrüner Fluoreszenz und einen Extraktionsrückstand I. Der aus der ätherischen Lösung gewonnene Extrakt (2,1 g = 0,8%) berechnet auf Ausgangsmaterial) stellte ein glänzendes, rotbraunes, durchsichtiges, festes und auf dem Wasserbad leicht schmelzbares Produkt mit phenolartigem Geruch dar. Im halbfesten Zustande konnte es zu langen Fäden ausgezogen werden.

Aus dem Extraktionsrückstand I wurden nach dem Ansäuern mit Schwefelsäure und nach der üblichen Aufarbeitung 81 g = 32.4% (berechnet auf angewandte Huminsäuren) eines huminsaureartigen Produktes erhalten, das zu rund 40% aus in Das Filtrat wurde bis auf Alkohol löslichen Substanzen bestand. 400 ccm im langsamen Wasserdampfstrom eingeengt (Destillationsrückstand II und Destillat II). Destillat II verbrauchte zur Neutralisation insgesamt 390 ccm n. Natronlauge, enthielt also, auf Essigsäure als den angenommenen Mittelwert umgerechnet, etwa 23,4 g Essigsaure = 9.4% (berechnet auf angewandte Huminsauren). Neben Essigsäure wurden im Trockenrückstand des neutralisierten Destillats II mittels Quecksilberchlorids und ammoniakalischer Silberlösung geringe Mengen Ameisensäure qualitativ nachgewiesen. Flüchtige neutrale Verbindungen (Aldehyde, Ketone) konnten beim Einengen des neutralisierten Destillats II nicht festgestellt werden.

Destillationsrückstand II, im Perforator mit Äther extrahiert, lieferte neben 2,4 g reiner Oxalsäure (1%) 20,2 g (8,1%) berechnet auf das Ausgangsmaterial) eines Extraktes mit folgenden Eigenschaften: glänzend, undurchsichtig, gelbbraun, weich und klebend.

In 2,5 n. Sodalösung aufgenommen, gingen bei viermaligem Ausschütteln mit Äther 0,84 g eines glänzenden, rotbraunen, weichen Extraktes in den Äther über.

Aus der sodaalkalischen Lösung erhielten wir bei der Extraktion mit Äther

nach dem Ansäuern mit Essigsäure 6,0 g Säuregemisch I, nach darauffolgendem Zusatz von

die sich in ihrer äußeren Beschaffenheit von dem Gesamtextrakt nicht unterschieden. Der Verlust von 1,8 g Extrakt dürfte in der Hauptsache auf die im Gesamtextrakt noch vorhanden gewesene Essigsäure, Oxalsäure und auf geringe Mengen anderer in Wasser leicht löslicher Säuren zurückzuführen sein. Die weitere Aufarbeitung der Säuregemische I und II ist in folgenden Übersichten wiedergegeben:

Sauregemisch i (6,0 g)

mit 50 com Wasser verruhrt gab:

ein am Boden befindliches dunkles Öl, rötliohgelbe Lösung; อ b) eine rote wasserige Lösung. Auf Zusstz ein rötliches, klares Filtrat; nach dem Zersetzen der Bleiselze mit Schwefelwasserstoff gab das Filtrat vom Schwefelblei beim Einengen 1,7 g eines festen, grauweißen Trockenron Bleigostat wurde erhalten: ruckstandes (Substanz A). schlag. Mit Schwefelsäure zersetzt, lieferte 1,0 g eines braunroten, glänzenden, durcha) 0,1 g einer grauweißen, amorphen Subdas Filtrat bei der Extraktion mit Ather ein braunroter, bei 100° flüssiger Niedersichtigen, weichen, lackartigen Extrakts.

usw., gab 0,5 g eines eines dunklen Öls. 3,1 g. Mit 50 com Wasser aufgekocht, granweißen Rückwasserstoff zersetz (Substanz B). Filtrat, mit Schwefelnach dem Erkalten im Eisschrank: standes 200 diese lieferte mit orannen, harzigen, Bleiacetat versetat: dem Kinengen des sinen gelblichen Behandlung mit wasserstoff und weichen Rückstandes ergab. Niederschlag, der nach der Filtrata 0,8 g eines dunkel-Schwefel-

Säuremit 50 ccm kaltem

und

- a) einen bräunlichgelben, festen, amorphen Rückstand, der an der Luft zu schwarzen harten Stücken zusammentrocknete;
 Ausbeute 0,2 g; er wurde nicht weiter unterzucht.
- b) ein brannrotes, rendes Filtrat, Blei-
- einen braunen flockigen Niederschlag
 Der Niederschlag wurde mit Schwefelwasserstoff in der
 Kälte zersetzt und das Filtrat vom Bleisulfid auf dem
 Wasserbad eingeengt. Wir erhielten als Trockenrückstand
 ein braunes salbenartiges Produkt in einer Ausbeute
 von 67 % (7,8 g) vom Säuregemisch II. 4,5 g davon
 sunächst mit Chloroform, dann mit Benzol ausgekocht,
 gaben
- a) einen braunen salbenartigen Rückstand;
 dieser, mit wenig Wasser ausgezogen, gab

0,7gRückstand, und ein Filtrat, aus dem teils ölig, teils wir auf Zusatz von kristallinisch Bariumacetat β) 0,8 g Chloroform-Benzol-Extrakt: gelblichweiße Flocken, die sich aus Alkohol beim langsamen Abdunsten als: farblose Säulen.

. Oktaeder.

" Zwillingsbildungen einer unbestimmbaren Kristallform und feste, amorphe Substans abschieden.

einen bräunlichgrauen Rückstand
Dieser wurde mit Schwefelsänre zersetzt und das Filtrat ausgeäthert:
0,4 g braunroter salbenartiger Extrakt,
aus dem Oxalsäure in langen derben
und zu kleinen Büscheln vereinigten
Säulen auskristallisierte.

eine gelblichbraune Lösung erhielten. Mit Schwefelsäure sersetzt, Filtrat ausgeäthert. Atherauszug 1,8 g $(1,2^{\,0})_0$) als braune weiche Masse. Diese gab, mit wenig Wasser verrührt

einen gelblichweißen flockigen Rückstand (Subst. C.) und ein braunrotes Filtrat, aus dem sich
nach längerem Stehen in einer rotbraunen öligen
Grundmasse farblose su dichten
Büscheln versinigte
kleine Nadeln abschieden, die mit
Substans C vereinigt wurden.

aemisch li (11,6 g),

Wasser verrührt, ergab:

stark sauer reagiedas auf Zusatz von acatat

2. ein gelbliches Filtrat lieferte.

Nach der Behandlung mit Schwefelwasserstoff und dem Eindampfen des Filtrats vom Bleisulfidniederschlag resultierten 2,2 g Trockenrückstand als hellbraunes salbenartiges Produkt. Mit Chloroform ausgezogen, gab es

a) einen braunen weichen Rückstand; und β) 1,0 g Extrakt mit folgenden Eigenbei der Extraktion mit Benzol lieferte er

schaften: schwach gelb gefärbter Sirup, aus dem sich kleine aus farblosen Rhomben susammengesetste Drusen abschieden. In Petrolather waren sie unlöslich.

einen braunen, in der Kalte festen Rückstand: mit wenig kaltem Wasser behandelt,

0.8 g Extrakt, der änßerlich dieselbe Beschaffenheit hatte wie der Chloroformextrakt.

lieferte er

Rückstand. Aus seiner alkoholischen Lösung schieden sich nahezu farblose Drusen ab, die gegen 208° sinterten u. zwischen 254° und 260° su einer klaren Flüssigkeit schmolzen. Seine wässerige Lösung wurde durch Eisenchlorid gelbbraun gefärbt: die Farbe wurde durch Soda night verändert. (Subst. D.)

0,1 g gelblichweißen halbfesten und ein braunrotes Filtrat. dem sich beim Stehen im Exsikkator ein dunkles Öl absohied.

Da die Substanzen A und B sich in ihren allgemeinen Eigenschaften nicht unterschieden, so wurden sie vereinigt und durch dreimaliges Auskochen mit je 100 ccm Benzol in 3 Fraktionen zerlegt, von denen jede aus farblosen, kleinen, flachen Prismen und unbestimmbaren Kristallen bestand.

Der Schmelzpunkt von Fraktion I lag zwischen 140 und 167°,

" " " 187 " 195°,
" " " 196 " 197°.

Fraktion I im Vakuum (0,5 mm) vorsichtig erhitzt, lieferte ein rein weißes Sublimat, das neben langen, zu Büscheln vereinigten, jedoch mit amorphen Substanzteilchen behafteten Nadeln, in der Hauptsache aus einer weißen, amorphen Substanz bestand.

__ unteren __ _ _ 185—188°.

Das bei 185—188° schmelzende Sublimat, mit der aus Benzol erhaltenen Fraktion II vereinigt, ergab bei der nochmaligen Sublimation im Vakuum (0,5 mm) keine weitere Trennung und wurde daher zusammen mit der Fraktion III so oft aus Benzol umkristallisiert, bis sich der Schmelzpunkt nicht mehr änderte. Das Produkt hatte schließlich den Schmelzpunkt 194—196°.

Die Analyse des Produktes mit dem Schmelzpunkt 185-188°

ergab 60,87% C und 4,58% H.

3,805 mg Substanz lieferten 8,490 mg CO₂ und 1,560 mg H₂O. Die Analyse der bei 194—196° schmelzenden Substanz ergab 61,08% C und 4,81% H.

4,515 mg Substanz lieferten 10,110 mg CO2 und 1,740 mg H2O.

Berechnet für C, H, O: 60,85% C und 4,38% H.

7,093 mg Substanz (Schmp. 194—196°) verbrauchten 2,30 cem ⁿ/₄₅ Natronlauge.

Äquivalentgewicht gef. 138,8; berechnet für C7H8O8: 138,06.

Nach der Analyse, der Titration und den sonstigen Eigen-

schaften liegt hier zweifellos m-Oxybenzoesaure vor.

Als Schmelzpunkt der m-Oxybenzoesäure ist in der Literatur 200° angegeben, während unsere Substanz bei 194—196° schmilzt. Unsere Säure schmeckt wie die m-Oxybenzoesäure süß und gibt mit Eisenchlorid keine Farbreaktion.

Substanz C stellte schließlich nach mehrmaligem Umkristallisieren unter Zusatz von Tierkohle gelblich-weiße, aus kleinen Nadeln und Prismen bestehende Aggregate dar, die sich beim langsamen Erhitzen von 250° ab bräunten, bei 270° sinterten und sich gegen 280° unter lebhafter Gasentwicklung zersetzten. Bei weiterem Umkristallisieren aus Wasser in Gegenwart von Tierkohle erhielten wir die Substanz als weiße, zu Büscheln vereinigte feine Nädelchen mit dem Schmp. 290—91°.

4,585 mg Substanz gaben 8,870 mg CO₂ und 1,290 mg H₂O, 4,246 , , , 8,212 , , , 1,220 , , , . (\frac{1}{2}\text{efunden:} 52,73 \(^0\)/0 C und 3,14 \(^0\)/0 H, 52,76 , , , , 3,21 , , .

Berechnet für C₈H₆O₅ (182,09): 52,74% C und 3,32% H.

Nach der Analyse und ihren sonstigen Eigenschaften ist die Substanz als 1, 3, 5-Oxyisophthalsäure anzusprechen. Sie ist in kaltem Wasser schwer, in heißem Wasser ebenso wie in Alkohol und Äther leicht löslich. Sie gibt mit Eisenchlorid eine gelbe bis gelbbraune Färbung. Ihr Schmelzpunkt (290—91°) stimmt mit dem in der Literatur angegebenen von 288°1) bezw. 308,5° (korr.)°) gut überein. Aus Wasser kristallisiert sie, wie in der Literatur angegeben, in Nadeln, die, wie wir beobachtet haben, zu Büscheln vereinigt sind.

Besprechung der Ergebnisse:

Hierzu sind die quantitativen Ergebnisse unserer Versuche in Tafel 1 zusammengestellt.

Die Gesamtausbeute der von uns bestimmten Beaktionsprodukte betrug in allen Fällen nur 60—66 % der angewandten Huminsäuren, so daß 34—40 % von den entstandenen Beaktionsprodukten aus Gasen und Wasser bezw. aus in Wasser und Säuren leicht löslichen mit Wasserdampf nicht flüchtigen und nicht ausätherbaren Spaltprodukten bestanden haben müssen.

a) Reaktionsprodukte, die in der Gesamtausbeute nicht enthalten sind.

Bei der Kalischmelze bildete sich viel Karbonat; außerdem trat Wasserstoff auf. Im Falle der Druckerhitzung bei 150° entstanden jedoch außer der Kohlensäure, die wir beim Ansäuern der alkalischen Reaktionsflüssigkeit in größerer Menge beobachtet haben, keine weiteren Gase. Bei der Druckerhitzung bei 300°

¹) B. 18, 705 (1880).

²) O. r. 154, 281 (1912).

Bezeichnung der Versuche	Gesantausbeute S an bestimmten ReaktProd.	. Ungelöstes	Noch huminsäureartige	
Kalischmelze bei 800°	1.	65,8	0	50,5
	2.	_ `	0	
	8.		0	40 mit 67,9% Cu. 2,8% H1)
Druckerhitzung bei	150°	_	_	52 mit 65,5 % C; 8,6 % H1)
	800°	59,2	3,4	86,5

¹⁾ Auf aschefreie Substanz berechnet.

bildeten sich dagegen aus 100 g Huminsäuren 4,2 l eines mit schwachleuchtender Flamme brennbaren Gases, das $35\,^{\circ}/_{\circ}$ Methan und $17\,^{\circ}/_{\circ}$ Wasserstoff, jedoch kein Kohlenoxyd enthielt.

Ferner kann als sicher angenommen werden, daß die nicht bestimmten Reaktionsprodukte zu einem großen Teil aus Wasser bestehen; denn als die von uns benutzten Huminsäuren für sich drei Stunden auf 300° erhitzt wurden¹), erhielten wir 14% der angewandten Huminsäuren als ein schwach gelblich gefärbtes wässeriges Destillat, in dem sich nur ganz geringe Mengen fester Produkte befanden.

b) Reaktionsprodukte, die in der Gesamtausbeute enthalten sind.

Die Gesamtausbeute an bestimmten Reaktionsprodukten ist sowohl bei der Kalischmelze als auch bei der Druckerhitzung nahezu gleich.

Die Menge der alkaliunlöslichen Rückstände, die in der Hauptsache aus anorganischen Substanzen bestanden, war bei der Kalischmelze praktisch gleich Null und machte bei der Druckerhitzung bei 300° 3,4% der angewandten Huminsäuren aus.

In Übereinstimmung mit den Literaturangaben geht aus der Tafel 1 hervor, daß bei der Reaktion in der Hauptsache noch huminsäureartige Produkte entstanden sind, während Spaltstücke von bekannter Konstitution (Benzolderivate) in geringerer Menge erhalten wurden.

¹⁾ Dieses Buch, S. 250.

Produkte davon alkoholiöslich o/o prod. o/o flüchtige saure Prod.	% Ätherextrakt			
	der alkal. Reaktions- fitssigkeit	des sauren Filtrats von den Humin- säuren	Der Ätherextrakt enthielt:	
18,1	5	<u> </u>	10,8	Isophthalsaure, sowie Phenole bezw.
-	<u> </u>		18,0	Phenolkarbonsäuren, jedoch keine Proto-
-		_	8,2	katechuszure und kein Brenzkatechin
		_	2,4	
14,6	9,4	0,8	9,1	Oxalsaure, 1, 3, 5-Oxyisophthalsaure

Die Menge der Reaktionsprodukte, die noch Huminsäurecharakter besitzen, beträgt bei der Kalischmelze sowie bei der Druckerhitzung bei 150° etwa die Hälfte der angewandten Huminsäuren. Durch die Temperaturerhöhung auf 300° sinkt die Ausbeute an diesen Produkten auf etwa 36°/0. Eine tiefer greifende Veränderung der Huminsäuren unter Bildung von Kohlensäure, Methan und ätherlöslichen weiter abgebauten Stoffen findet zufolge unserer Versuche hauptsächlich im Temperaturintervall 150—300° statt. Die huminsäureartigen Produkte selbst bestehen neben einem in Alkohol nicht löslichen Teil zu 26°/0 (Kalischmelze) bezw. 40°/0 (Druckerhitzung) aus alkohollöslichen Produkten.

Die Ausbeute an flüchtigen Säuren ist bei der Druckerhitzung bei 300° anscheinend durch die ungleich längere Versuchsdauer nahezu doppelt so groß als bei der Kalischmelze.

Wie vorauszusehen war, ließen sich aus der alkalischen Reaktionsflüssigkeit nur geringe Extraktmengen ausäthern. Bei der Druckerhitzung betrugen sie kaum $1^{\circ}/_{0}$.

Dagegen wurden aus dem schwefelsauren Filtrat von den huminsäureartigen Reaktionsprodukten erheblich größere Extraktmengen gewonnen. Wir erhielten zwar bei der Druckerhitzung bei 150 ° nur 2—3 °/0, im Falle der Druckerhitzung bei 300 ° betrugen sie jedoch 9 °/0 und bei der Kalischmelze sogar bis 13 °/0. Es zeigte sich, daß die Temperatur von 150 ° trotz der langen Versuchszeit zur Erzielung einer möglichst hohen Extraktmenge nicht ausreicht, während bei der dreistündigen Druckerhitzung das Optimum möglicherweise bereits überschritten war.

Im Gegensatz zu Hoppe-Seyler und anderen gelang es uns aber in keinem Falle in den ätherlöslichen Reaktionsprodukten von der Kalischmelze Protokatechusäure und Brenzkatechin nachzuweisen. Ob dieser Umstand darauf zurückzuführen ist, daß wir unseren Versuchen nicht genau die gleichen Versuchsbedingungen zugrunde gelegt haben, oder ob die Entstehung der genannten Verbindungen auf bestimmte Huminsäuren beschränkt ist, mag dahingestellt bleiben.

Dagegen haben wir, wie oben gezeigt wurde, aus dem Ätherextrakt der Kalischmelze Isophthalsäure isolieren können und gefunden, daß darin außerdem noch eine in Bikarbonat nicht lösliche Substanz vorhanden ist, die mit Eisenchlorid eine charakteristische grüne Farbreaktion gibt, die aber auf Zusatz von Soda nicht in Violett wie bei Brenzkatechin, sondern in Bräunlichgelb umschlägt. In Anbetracht dieser grünen Farbreaktion wird daher gleichwohl mit der Anwesenheit eines Brenzkatechinderivates zu rechnen sein¹).

Aus dem Gemisch der zahlreichen im Ätherextrakt von der Druckerhitzung bei 300° beobachteten, gut kristallisierenden Substanzen konnten wir bisher m-Oxybenzoesäure und 1, 3, 5-Oxyisophthalsäure identifizieren. Jedoch dürfte es bei einer Wiederholung des Versuchs nicht allzu schwer sein, die jetzt noch nicht bestimmten Individuen, die durch ihre gut ausgebildeten Kristallformen charakterisiert sind, zu isolieren und zu bestimmen.

Die bisher von anderen (Hoppe-Seyler usw.) und von uns festgestellten Reaktionsprodukte, die bei der Einwirkung von Alkali auf Huminsäuren entstehen, sind demnach

H. Meyer, Analyse und Konstitutionsermittelung organischer Verbindungen,
 L. Aufl., S. 468 (1909).

Bei der Einwirkung von Ätzalkalien auf Huminsäuren werden zwar Benzolderivate, jedoch nur in verhältnismäßig geringen Mengen erhalten, während die Hauptmenge der Reaktionsprodukte noch Huminsäurecharakter besitzt. Es ist jedoch anzunehmen, daß bei nochmaliger Einwirkung von Ätzalkalien auf die zurückerhaltenen, teilweise schon alkohollöslichen Huminsäuren weitere Mengen von Benzolderivaten entstehen, so daß die Huminsäuren schließlich doch zu einem großen Teil in einfache Benzolverbindungen überführbar sein würden.

Sowohl bei der Druckerhitzung als auch bei der Kalischmelze der Huminsäuren wurden Benzolderivate erhalten, deren Wasserstoffatome durchweg in Metastellung durch Carboxyl bezw. Hydroxyl substituiert sind. Ob zwischen der bei der Kalischmelze gefundenen Isophthalsäure einerseits und der bei der Druckerhitzung erhaltenen 1, 3, 5-Oxyisophthalsäure anderseits ein genetischer Zusammenhang besteht, muß vorläufig dahingestellt bleiben, da für einen wechselseitigen Übergang dieser beiden Säuren in der Literatur keine Anhaltspunkte zu finden sind. Auch muß es offen bleiben, ob die m-Oxybenzoesäure aus der 1, 3, 5-Oxyisophthalsäure entstanden sein kann, da auch hierfür keine experimentellen Unterlagen vorliegen¹).

Es ist nicht ausgeschlossen, daß die anderen kristallisiert erhaltenen bezw. durch Farbreaktionen wahrgenommenen Substanzen des Ätherextraktes von der Druckerhitzung der gleichen Reihe angehören wie die bisher identifizierten Säuren. Aus den bisherigen Ergebnissen geht in guter Übereinstimmung mit den Resultaten der Druckoxydation²) einwandfrei hervor, daß in den natürlichen Humin-

¹) Da Hoppe-Seyler, Demel und andere bei der Kalischmelze der Huminsäuren, Protokatechusäure besw. Brenskatechin erhalten haben, so untersuchten wir, ob möglicherweise m-Oxybensoesäure bei der oxydativen Kalischmelze in Protokatechusäure überführbar ist. Wir erhitzten hierzu je 2 g m-Oxybensoesäure (Kahlbaum) mit 10 g Kaliumhydroxyd in 10 ccm Wasser in Abwesenheit besw. in Gegenwart von Ferrioxyd (2 g) sunächst eine halbe Stunde im offenen Nickeltiegel auf 240—250 ^o (Temperatur des Ölbades). Da eine Probe nach dem Neutralisieren mit Salssäure mit Eisenchlorid keine Färbung gab, auch ein Zusats von Bikarbonat keine Farbreaktion hervorrief, wurde die Schmelze noch eine halbe Stunde auf 300 ^o erhitzt. Jedoch auch jetzt erhielten wir keine Farbreaktion mit Eisenchlorid, so daß hiernach eine Umwandlung von m-Oxybensoesäure in Protokatechusäure nicht stattfindet.

^{*)} Vergleiche hierzu: Franz Fischer und Hans Schrader, die auch bei der Druckerhitzung von Braunkohle und Lignin Isophthalsäure erhalten haben; Abh. Kohle 5, 208 (1920).

säuren Molekülkomplexe vorhanden sein müssen, die mindestens teilweise aromatischer Natur sind. Die Beantwortung der Frage, ob diese in den Huminsäuren als Oxykarbonsäuren vorhanden sind oder als Karbonsäuren, die unter dem Einfluß des Alkalis in Oxyverbindungen übergehen, mag späteren Untersuchungen vorbehalten bleiben.

C. Einwirkung von Natronlauge und Zinkstaub.

Im Anschluß an die Druckerhitzung der Huminsäuren mit Alkali haben wir weiter untersucht, wie sich die Einwirkung von Natronlauge und Zinkstaub auf Huminsäuren gestaltet und ob eine wesentliche Reduktion der Huminsäuren eintritt. Aus der mit Wasser verdünnten und von Zink abfiltrierten Reaktionslösung fällte Schwefelsäure eine flockige hellbraune bis schwarze Masse, die nach dem Trocknen bei 105° sich schon äußerlich durch ihre leichte Zerreibbarkeit erheblich von den angewandten Huminsäuren unterschied und etwa 60% vom angewandten Material betrug. Das so gewonnene Reaktionsprodukt bestand aus: 2,6% Asche, 62,0% C und 3,7% H.

Auf aschefreie Substanz berechnet enthielt die Substanz 63,6 % C und 3,8 % H. Die ursprünglichen Huminsäuren enthielten aschefrei 60,8 % C und 3,3 % H. In Alkohol war das Produkt zum Teil mit rotbrauner Farbe löslich und bestand somit wohl teilweise aus der bekannten Hymatomelansäure.

Das rotbraune klare schwefelsaure Filtrat wurde im Wasserdampfstrom auf 500 ccm eingeengt. Das Destillat verbraucht zur Neutralisation nur 1,7 ccm n. Natronlauge, enthielt also nur geringe Mengen flüchtiger Säuren, von denen Essigsäure und Ameisensäure mittels Eisenchlorids bezw. Quecksilberchlorids festgestellt wurden.

Der Destillationsrückstand lieferte bei der erschöpfenden Ätherextraktion eine rötlichgelbe, schwach fluoreszierende Ätherlösung mit 3,1 % Extrakt, der hinsichtlich der geringen Ausbeute nicht weiter untersucht wurde.

Hiernach werden also bei der Einwirkung von Zinkstaub und Lauge bei verhältnismäßig niedriger Temperatur die Huminsäuren ebenso verändert wie nach Miklauz¹) bei der Behandlung mit Lauge allein. Es erhöht sich der Kohlenstoffgehalt und relativ auch der Wasserstoffgehalt. Außerdem wird ein Teil in alkohollösliche Sub-

¹⁾ Zischr. f. Moorkult. u. Torfverwert, 6, 285 (1908); C. 1909 I, 987.

stanzen itbergeführt, die noch Huminsäurecharakter besitzen. Flüchtige Säuren und andere wasserlösliche Produkte entstehen nur in untergeordneten Mengen.

Zusammenfassung.

Die Einwirkung von Alkali auf Huminsäuren aus entbituminierter Rosenthalkohle unter den verschiedenen Bedingungen führt in der Hauptsache zu Substanzen, die noch Huminsäurecharakter besitzen, sowie zu Wasser, Kohlensäure und Methan. Daneben entstehen in geringen Mengen Oxalsäure, flüchtige Fettsäuren, und zwar hauptsächlich Essigsäure, und Benzol- bezw. Phenolkarbonsäuren (Isophthalsäure, m-Oxybenzoesäure und 1, 3, 5-Oxyisophthalsäure).

Mülheim-Ruhr, Juli 1921.

20. Einwirkung von Salpetersäure auf Huminsäuren¹).

Von

Hans Tropsch und A. Schellenberg.

Über die Einwirkung von Salpetersäure auf Huminsäuren bezw. Braunkohle finden sich in der Literatur bereits mehrere Angaben¹). Hiernach werden die Huminsäuren wie Huminsubstanzen überhaupt durch Salpetersäure verschiedener Konzentration in stickstoffhaltige Produkte übergeführt, deren physikalische und chemische Eigenschaften noch auf ein höheres Molekulargewicht schließen lassen. Die energischere Einwirkung von Salpetersäure führt dagegen zu einem weitgehenden Abbau, wie aus den Arbeiten von Donath und Margosches sowie von Donath und Bräunlich hervorgeht, die hierbei eine Reihe von niedrigen Fettsäuren sowie Oxalsäure erhalten haben. Für die Konstitutionsaufklärung sind bisher geeignete Abbauprodukte bei der Einwirkung von Salpetersäure auf Huminsäuren nicht erhalten worden.

Wir haben daher die Einwirkung von Salpetersäure auf Huminsäuren näher verfolgt, umsomehr als wir bei Vorversuchen feststellten, daß außer den in der Literatur angeführten Reaktionsprodukten noch weitere erhalten wurden, die uns für die Aufklärung der Konstitution der Huminsäuren von Bedeutung schienen.

Im Folgenden seien zunächst die bei der Behandlung der Huminsäuren mit 5 n. Salpetersäure erhaltenen Versuchsergebnisse dargelegt; durch Vorversuche haben wir zunächst festgestellt, daß 5 n. Salpetersäure vornehmlich in dem von uns gewünschten Sinne wirkt und zu noch nicht zuweit abgebauten Spaltprodukten führt.

I. Einwirkung von 5 n. Salpetersäure auf Huminsäuren.

- a) Versuchsbedingungen und Reaktionsverlauf.
- 20—100 g der in der üblichen²) Weise hergestellten gepulverten Huminsäuren wurden mit der 5 fachen Menge 5 n. Salpetersäure in einem Rundkolben auf dem Wasserbad gelinde erwärmt.

¹) Eine ausführliche Literatursusammenstellung: "Über die Einwirkung von Salpetersäure auf Braunkohle und Huminsäuren" findet sich S. 268 u. Brennstoff-Chemie 2. 384 (1921).

Dieses Buch, S. 191.

Sobald das Reaktionsgemisch die Temperatur von etwa 60° erreicht hatte, trat unter starker Entwicklung rotbrauner Dämpfe eine äußerst lebhafte Reaktion ein. Bei größeren Mengen haben wir daher, um ein Überschäumen des Kolbeninhaltes zu vermeiden, die Huminsäuren stets in kleineren Portionen eingetragen und durch öfteres Umschütteln den Kolbeninhalt gut durchgemischt.

Nach Beendigung der ersten Gasentwicklung schwamm auf der tief rotbraunen Reaktionsflüssigkeit eine dunkle, schmierige Masse, die beim weiteren Erwärmen auf dem Wasserbade oder beim Erhitzen über freier Flamme schließlich unter mäßiger Gasentwicklung fast vollständig in Lösung ging.

Die Menge des auch beim längeren Erhitzen ungelöst bleibenden festen, braunen, amorphen Reaktionsproduktes betrug nach dem Trocknen auf Ton 4—9°/o. Die dunkelbraunroten Reaktionslösungen wurden dann entweder aufgearbeitet oder bei aufgesetztem Kühlrohr über freier Flamme noch einige Zeit zum Sieden erhitzt. Im letzteren Falle kondensierten sich im Kühlrohr stets geringe Mengen eines farblosen Öles.

Die schließlich erhaltenen Reaktionslösungen, auf deren Oberfläche sich beim Erkalten eine matte Haut bildete, wurden dann zur Gewinnung des farblosen, flüchtigen Öls der Wasserdampfdestillation unterworfen, teils aber auch ohne weitere Vorbehandlungen ebenso wie die Destillationsrückstände im Perforator mit Äther erschöpfend extrahiert.

Durch Äther konnte den Destillaten etwa 0,6% Öl entzogen werden (berechnet auf angewandte Huminsäuren). Im Trockenrückstand des mit Natronlauge neutralisierten Destillats wurden Essigsäure und Spuren von Ameisensäure qualitativ nachgewiesen. Das Destillat gab mit Eisenchlorid keine Farbreaktion. Auf eine nähere Untersuchung des Öles und des Destillates haben wir verzichtet.

Bei der Extraktion im Perforator hatte es sich als zweckmäßig herausgestellt, das für die Aufnahme des überlaufenden salpetersäurehaltigen Äthers bestimmte Kölbchen stets mit soviel Natriumacetat zu beschicken, daß Kongopapier keine freie Mineralsäure anzeigte, weil die sonst im Kölbchen sich ansammelnde Salpetersäure schließlich äußerst lebhaft auf die ätherische Lösung einwirkte.

Aus der salpetersauren Reaktionslösung schieden sich bei längerer Extraktionsdauer in zunehmendem Maße braune, amorphe Flocken meistens in zusammengeballter Form ab. Der Inhalt des vorgelegten Kölbchens wurde mit Schwefelsäure gegen Kongo genau neutralisiert, die ätherische Schicht abgetrennt, die wässerige Schicht noch dreimal mit Äther extrahiert, der ätherische Auszug mit Natriumsulfat getrocknet und auf dem Wasserbad vom Äther befreit (Extrakt I).

Die meistens tiefdunkelrote abgezogene Natriumacetatlösung wurde dann bis zum Farbenumschlag mit Schwefelsäure versetzt und viermal mit Äther extrahiert (Extrakt II). In einzelnen Fällen fielen beim Ansäuern mit Schwefelsäure erhebliche Mengen von saurem Natriumoxalat aus.

b) Versuche.

1. Versuch: 10 g pulverisierte Huminsäuren, in 50 ccm 5 n. Salpetersäure eingetragen und nach dem Aufhören der ersten stürmischen Gasentwicklung etwa 10 Stunden über freier Flamme zum schwachen Sieden erhitzt, lieferten 0,9 g (9%) eines dunkelrotbraunen Rückstandes und eine dunkelrotbraune Reaktionslösung. Die Menge des mit Wasserdampf übergetriebenen nahezu farblosen Öls betrug nur 0,03 g (0,6%) berechnet auf angewandte Huminsäuren). Bei der erschöpfenden Extraktion im Perforator mit Äther erhielten wir aus dem Destillationsrückstand neben einer orangeroten Ätherlösung ein schmieriges in Äther schwer lösliches orangerotes, sehr bitter schmeckendes, in Wasser teilweise lösliches Produkt, das sich beim Erhitzen an der Luft unter Versprühen schnell zersetzte und nur sehr wenig Asche zurückließ. Aus der Ätherlösung wurden 0,52 g (5,2%) eines orangeroten, teils kristallinischen, teils lackartig glänzenden Rückstandes erhalten, der an kaltes Wasser eine einheitliche in feinen, gelben Nadeln gut kristallisierte Substanz mit intensiv bitterem Geschmack abgab, die wohl in ihren allgemeinen Eigenschaften als ein nitriertes Phenol anzusprechen, jedoch nicht mit Pikrinsäure oder Styphninsäure identisch war. Aus dem im Perforator verbliebenen salpetersauren Extraktionsrückstand konnten durch Natrium- bezw. Bleiacetat außer mehr oder weniger hell gefärbten amorphen, z. T. alkohollöslichen Niederschlägen keine einheitlichen Substanzen isoliert werden.

Obwohl wir zur Herstellung der gelben kristallisierten Substanz den Versuch mit denselben Huminsäuren in anscheinend gleicher Weise wiederholten, gelang es nur in einzelnen Fällen die Substanz in nennenswerter Menge zu erhalten. Es war uns bisher nicht möglich, die Versuchsbedingungen so zu präzisieren, daß sie jederzeit reproduzierbar sind. Es seien daher zunächst die Versuchsbedingungen angegeben, die in den einzelnen Fällen zu dem gewünschten Produkt geführt haben.

- 2. Versuch: 20 g pulverisierte Huminsäuren wurden innerhalb einer Stunde in 100 ccm etwa 60° warme 5n. Salpetersäure einge-Nach zweistundigem Erwärmen des Reaktionsgemisches im siedenden Wasserbad wurden nun im Verlauf der nächsten 12 Stunden etwa 50 ccm von dem dunkelroten Reaktionsgemisch Wir fügten dann 50 ccm 5n. Salpetersäure zum abdestilliert. Destillationsrückstand hinzu und destillierten in 6 Stunden weitere 50 ccm ab. Nach nochmaligem Zusatz von 50 ccm 5 n. Salpetersäure zum Destillationsrückstand wurden in 6 Stunden schließlich wieder 50 ccm abdestilliert, so daß die angewandten 20 g Huminsäuren im ganzen mit 200 ccm 5 n. Salpetersäure behandelt und vom Reaktionsgemisch etwa 150 ccm abdestilliert waren. Bei der weiteren Aufarbeitung der Reaktionslösung erhielten wir 8,0% Extrakt I (berechnet auf angew. Huminsäuren) und 17,0% Extrakt II. Aus Extrakt I konnten in der bekannten Weise 0,8 g (4% berechnet auf angewandte Huminsäuren) des oben erwähnten gelben kristallisierten Körpers isoliert werden.
- 3. Versuch: In 100 ccm 60° warme 5 n. Salpetersäure wurden 20 g Huminsäuren portionsweise eingetragen. Nach Beendigung der ersten Gasentwicklung wurden zu der Reaktionsflüssigkeit noch 50 ccm 5 n. Salpetersäure hinzugefügt und etwa 70 ccm langsam abdestilliert. Nach Zugabe von weiteren 50 ccm 5 n. Salpetersäure zum Destillationsrückstand wurden dann noch 50 ccm übergetrieben. Die Ausbeute an Extrakt I betrug 8,3% berechnet auf angeund " II 17,9% wandte Huminsäuren. Extrakt I lieferte eine Ausbeute von 1% der gelben Substanz (berechnet auf angewandte Huminsäuren).

Versuche, die Ausbeute an der "gelben Substanz" dadurch zu erhöhen, daß die Extrakte II mit 5 n. Salpetersäure nachbehandelt wurden, fielen negativ aus. Wir erhielten hierbei nur orangerote weiche bezw. feste mehr oder weniger klebende lackartige Produkte, die die kristallisierte gelbe Verbindung nicht enthielten.

4. Versuch: In der Annahme, daß möglicherweise durch eine stufenweise Einwirkung der Salpetersäure der gelbe Körper in größerer Ausbeute zu erhalten wäre, haben wir dann 20 g Huminsäuren mit 100 ccm 5 n. Salpetersäure zunächst eine halbe Stunde auf dem Wasserbade behandelt und das Reaktionsgemisch ohne

zu filtrieren im Perforator mit Äther ausgezogen. Extrakt I betrug 1,8%, Extrakt II etwa 9,0%. Beide Auszüge stellten glänzende, durchscheinende Lacke dar, die die gewünschte Substanz nicht enthielten. Der Extraktionsrückstand wurde dann nach dem Verjagen des Äthers bis zur vollständigen Lösung der rotbraunen Masse auf dem Wasserbad erwärmt. Die Extraktion mit Äther im Perforator lieferte 6,8% Extrakt I und 6,4% Extrakt II, die bei der weiteren Untersuchung den gelben Körper nicht ergaben. Nach weiterem fünfstündigen Erhitzen des Extraktionsrückstandes zum schwachen Sieden erhielten wir 0,2% Extrakt I und 0,8% Extrakt II; die gelbe Verbindung konnte jedoch nicht gefaßt werden. Nach Zusatz von 10 ccm Salpetersäure zum Extraktionsrückstand und zehnstündigem Erhitzen über freier Flamme wurden noch 0,8% Extrakt I und 1% Extrakt II erhalten, die die gelben Körper ebenfalls nicht enthielten.

Wie bei Versuch 3 führte auch hier die Nachbehandlung der Extrakte I bezw. II mit 5 n. Salpetersäure nicht zu der gelben Verbindung.

Ebenso wie die fraktionierte Behandlung der Huminsäuren mit Salpetersäure nicht im gewünschten Sinne verlief, führten auch die Versuche zu keinem positiven Ergebnis, bei denen wir im Vergleich zu den Versuchen 1-3 Versuchsdauer und Temperatur sowie die Mengenverhältnisse in der verschiedensten Weise variierten. Wir orhielten bis auf die unterschiedliche Ausbeute an den Extrakten I und II, die zusammen etwa zwischen 15-28% schwankte und im Durchschnitt etwa 24% betrug, neben mehr oder weniger Oxalsaure stets nur die bekannten lackartigen Produkte¹). Und zwar ergab die zehnstündige Einwirkung von 5 n. Salpetersäure bei Wasserbudtemperatur 30,9% Extrakt I + II, die 20 stündige Einwirkung bei Siedetemperatur nur 15,1% Extrakt I und II. Die gleichen Engebnisse erhielten wir auch, als wir kolleidfreie reine, nach der von Sven Odén angegebenen Methode^{*}) dargestellte Nach der Behandlung von 20 g der Huminsäuren verwendeten. gereinigten Huminsäuren unter den im Versuch 2 angeführten Versuchsbedingungen erhielten

> wir 6,5% Extrakt I berechnet auf angeund 15,5% " II wandte Huminsäuren

¹⁾ Donath und Bräunlich, Chem. Ztg. 28, 181 (1904).

²⁾ Die Huminsäuren, S. 54 u. f. (1919).

mit den bekannten Eigenschaften. Die Extrakte enthielten nicht die kristallisierte gelbe Verbindung.

- 5. Versuch: Als wir dagegen zweimal je 10 g Huminsäuren etwa 10 Stunden mit 5n. Salpetersäure über freier Flamme zum schwachen Sieden erhitzten und die vereinigten Reaktionsflüssigkeiten im Wasserdampfstrom langsam fast bis zur Trockene einengten, erhielten wir 1,16 g Extrakt I (5,8%), der neben einem matten lackartigen Produkt in der Hauptsache aus gut ausgebildeten in strahligen Aggregaten angeordneten Kristallen des gelben Körpers bestand und 1 g (5%) reine gelbe Substanz lieferte, sowie 3,24 g (16,2%) Extrakt II.
- 6. Versuch: Einwirkung von 5 n. Salpetersäure auf das durch Behandlung der Huminsäuren mit konz. Salpetersäure D 1,5 erhaltene Reaktionsprodukt ("Nitrohuminsäuren").

Bei der Behandlung von 20 g des lufttrockenen Reaktionsproduktes (S. 230) mit 50 ccm warmer 5 n. Salpetersäure verlief die Reaktion ebenso wie bei Anwendung der ursprünglichen Huminsäuren. Unter lebhafter Gasentwicklung wandelte sich das angewandte Material in eine schwarze schmierige Masse um, die dann in Lösung ging. Nach 20 stündigem Erhitzen über freier Flamme zum gelinden Sieden, wobei 20 ccm abdestilliert wurden, erhielten wir bei der Extraktion im Perforator neben braunen amorphen Produkten

- 9,7% Extrakt I berechnet auf angewandtes Material und 21,7% " II berechnet auf angewandtes Material mit den bekannten Eigenschaften. Weder aus ihnen noch aus ihren durch Nachbehandlung mit Salpetersäure erhaltenen Reaktionsprodukten gelang es uns, außer Oxalsäure, eine identifizierbare Substanz zu isolieren.
- 7. Versuch: Wie aus den bisher mitgeteilten Versuchsergebnissen hervorgeht, werden die Huminsäuren bei der Einwirkung von 5 n. Salpetersäure im allgemeinen zu Produkten abgebaut, die nach ihren allgemeinen Eigenschaften wohl in die Reihe der Nitrophenole gehören, jedoch nur unter gewissen Versuchsbedingungen gut kristallisierende Nitroverbindungen liefern. Wir untersuchten daher, ob sich nach der Behandlung der Reaktionsprodukte mit Nitriersäure kristallisierende Nitroverbindungen isolieren ließen. 20 g Huminsäuren wurden mit 5 n. Salpetersäure solange auf dem Wasserbad erwärmt, bis nahezu vollständige Lösung eingetreten war. Der ungelöste, braune, amorphe Rückstand betrug 2,5% vom

angewandten Material. Die dunkelrotbraune vom Rückstand abgeschleuderte Lösung wurde dann unter beständigem Umrühren auf dem Wasserbad bis zur Bildung rotbrauner Dämpfe eingeengt. Bei weiterem Eindampfen ging der bis dahin zähflüssige und in Wasser leicht lösliche Eindampfrückstand in ein orangerotes, festes, leicht pulverisierbares und in Wasser nur teilweise lösliches Produkt über. Nach Zugabe von etwas Salpetersäure gingen jedoch auch die ungelöst gebliebenen rotbraunen Flocken wieder in Lösung. Der so erhaltene orangerote Rückstand wurde in kalte (-10°) Nitriersäure (100 g Salpetersäure D 1,4 und 200 g Schwefelsäure D 1,84) gegossen und das Gemisch bis zur völligen Lösung des Reaktionsproduktes gerührt. Nach zwölfstündigem Stehen bei Zimmertemperatur wurde das Reaktionsgemisch einmal auf Eis gegossen und ein anderes Mal noch einige Zeit auf dem Wasserbad erwärmt. Außer den durch Äther extrahierbaren lackartigen Produkten haben wir jedoch in keinem Falle irgendwelche bemerkenswerte Reaktionsprodukte erhalten.

Auch bei weiterer Einwirkung von 5 n. Salpetersäure auf die mit Äther ausgezogene und von den hierbei ausgefallenen braunen amorphen Massen abfiltrierte salpetersaure Reaktionslösung wurden außer geringen Mengen des bekannten Lackes keine anderen Reaktionsprodukte erhalten. Dagegen geben die braunen amorphen Massen bei der Einwirkung von 5 n. Salpetersäure unter den auf Seite 214 angebenen Versuchsbedingungen noch beträchtliche Mengen (22,9%) durch Äther extrahierbare Substanzen von derselben Beschaffenheit, wie die lackartigen Produkte.

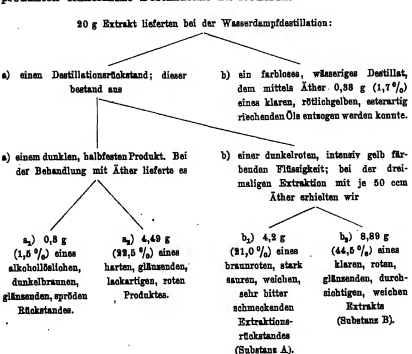
c) Untersuchung der lackartigen Produkte.

Von den Reaktionsprodukten, die wir bei der Einwirkung von Salpetersäure auf Huminsäuren erhielten, haben wir nur die Ätherauszüge und die kristallisierte gelbe Verbindung einer näheren Untersuchung unterzogen.

Zur Untersuchung der Extrakte I und II wurden diese in Anbetracht der nahezu völligen Übereinstimmung ihrer allgemeinen Eigenschaften vereinigt. Sie stellten ein glänzendes, durchscheinendes, dunkelrotes, weiches Produkt dar, das bei Wasserbadtemperatur leicht beweglich wurde. Gegen Lackmus reagierte es sauer; es besaß einen intensiv bitteren Geschmack und färbte Wolle gelb. In Wasser und den meisten organischen Lösungs-

mitteln, mit Ausnahme von Petroläther und Tetrachlorkohlenstoff war es bis auf geringe Mengen gelber Flocken leicht löslich. In Alkali und Pyridin ging es mit dunkler Farbe leicht in Lösung. Die wässerige Lösung des Extraktes (I + II) wurde durch Kaliumcyanidlösung braunrot gefärbt.

Nach den allgemeinen Eigenschaften dürfte der Extrakt (I + II) nitrophenolartige Substanzen enthalten, die anscheinend auch schon von Montanari¹) sowie von Donath und Bräunlich²) beobachtet, jedoch nicht näher untersucht worden sind. Wir haben zunächst Versuche unternommen, um mittels der Wasserdampfdestillation, der fraktionierten Kristallisation der Bariumsalze und der Destillation im hohen Vakuum aus diesen anscheinend aus mehreren Spaltstücken der Huminsäuren bestehenden Reaktionsprodukten einheitliche Bestandteile zu isolieren.



Substanz A lieferte bei der Behandlung mit Zinn und konzentrierter Salzsäure eine schwach gelbliche Flüssigkeit. Als sie

⁴) O. 1905 I, 20.

⁹) Chem. Ztg. 28, 181 (1904).

nach Entfernung des Zinns mittels Schwefelwasserstoffs zur Gewinnung des Reduktionsproduktes bei Wasserbadtemperatur im Vakuum eingedampft wurde, schied sich eine reichliche Menge dunkler, huminsäureartiger Massen ab, aus denen auch nach dem Abfiltrieren und Einengen des Filtrats in Gegenwart von Schwefeldioxyd nur dunkle Schmieren erhalten wurden.

Ebensowenig gelang es uns, aus Substanz B mittels Calcium-, Barium- und Bleiacetats gut definierbare Substanzen zu isolieren; wir erhielten in allen Fällen eine teils feste, teils ölige Substanz ohne besondere Kennzeichen.

Wir haben weiterhin eine wässerige Lösung des Extrakts (I + II) mit Bariumhydroxyd übersättigt, die unlöslichen, braunen Bariumsalze von der klaren, roten Lösung abfiltriert und das Filtrat auf dem Wasserbad zur Hälfte eingeengt. Die hierbei ausfallenden, amorphen, hellbraunen bis orangeroten Bariumsalze wurden abfiltriert und das Filtrat wieder zur Hälfte eingeengt und diese Operation noch einmal wiederholt. Die erhaltene, gegen Lackmus neutral reagierende rote Mutterlauge (20 ccm) von der letzten Fraktion lieferte beim weiteren Einengen nur ein amorphes, gelbes Produkt, wie sie die dritte Fraktion ergeben hatte. Die Mutterlange sowohl wie die Fraktionen I-III besaßen ein starkes Färbevermögen und einen intensiv bitteren Geschmack. Beim Auskochen mit Alkohol lieferte Fraktion I eine orangerote, Fraktion II und III nur schwach gelb gefärbte Ausztige. Die Extrakte bestanden bei I und II aus orangeroten öligen bis lackartigen Produkten, bei III und IV aus geringen Mengen kristallisierter Substanzen.

Extrakt I und II (5,4 g) wurden der Destillation im Vakuum (0,5 mm) unterworfen. Von 170° an ging eine farblose, leicht bewegliche Flüssigkeit über, die sich in der mit Wasser gekühlten Vorlage ansammelte. Die Destillation wurde bis 200° fortgesetzt, wobei das Destillat dickflüssiger wurde. Da bei 200° Zersetzung eintrat, so wurde die Destillation nicht weiter fortgeführt. In der mit Wasser gekühlten Vorlage hatte sich eine Flüssigkeit kondensiert, die esterartigen Geruch besaß und in kaltem Wasser schwer, in heißem Wasser mäßig löslich war. Die wässerige Lösung wurde durch Kaliumcyanid kirschrot gefärbt. Der ursprüngliche Extrakt nimmt dagegen unter gleichen Umständen eine rotbraune Färbung an. Das im Ansatzrohr kondensierte Produkt war dickflüssig, hellgelb und verhielt sich gegen Kaliumcyanid wie die eben beschriebene Flüssigkeit. In der mit flüssiger Luft gekühlten Vorlage hatten sich 150 ccm Gas mit 20,4% Kohlensäure sowie eine stark saure Flüssigkeit kondensiert. Der Destillationsrückstand (3,9 g) bestand neben einem dunklen, zähflüssigen Öl in der Hauptsache aus einem tiefdunklen, glänzenden Produkt, das sich in siedendem Alkohol bis auf eine geringe Menge brauner Flocken löste. Somit war weder durch die Wasserdampfdestillation, noch auf dem Wege über die Bariumsalze, noch durch die Destillation im Vakuum die Abtrennung von einheitlichen Substanzen zu erzielen. Die Versuche ergaben immerhin eine rohe Trennung in Substanzen von verschiedener Beschaffenheit, die jedoch alle im wesentlichen nitrophenolartigen Charakter besaßen.

Die Extrakte I + II enthielten 51,0% C, 3,9% H und Der verhältnismäßig niedere Stickstoffgehalt deutet 3.9 % N. darauf hin, daß entweder Substanzen vorliegen, die in einem großen Molekül nur wenig Nitrogruppen enthalten, oder daß neben nitrierten Produkten auch noch stickstoffreie Oxydationsprodukte vorhanden sind. Wir versuchten, die Nitroprodukte durch verschiedene Reduktionsmittel zu Aminoverbindungen zu reduzieren. Die Reduktion der Extrakte (I + II) mit Hydrosulfit führte besonders in der Wärme nur zu schwarzen, huminsäureartigen Produkten. Über die Einwirkung von Zinn und Salzsäure ist im Vorstehenden bereits berichtet worden. Jodwasserstoffsäure (D 1,71) ergab nach dreistündigem Erhitzen von zweimal je 1 g Extrakt mit 3 ccm und 1 g rotem Phosphor im Einschlußrohr eine rotbraune Flüssigkeit, an deren Oberfläche sich einige Tropfen eines rotbraunen Öls angesammelt hatten, und eine dunkle, amorphe Masse, die mit kohleartigen Partikeln durchsetzt war. Das Öl war mit Wasserdampf flüchtig und wurde von konzentrierter Salpetersäure ziemlich heftig angegriffen.

Bei allen Versuchen, die Nitrogruppen zu reduzieren, wurden Produkte erhalten, die sich wie Aminophenole als unbeständig erwiesen, so daß unsere Annahme, daß Extrakt I und II Substanzen mit Nitrophenolcharakter enthalten, als durchaus berechtigt erscheint.

Wir haben fernerhin Versuche unternommen, durch Einwirkung von Alkali die in den Extrakten I und II vorhandenen Reaktionsprodukte weiter abzubauen, und hofften, auf diese Weise zu identifizierbaren Substanzen zu gelangen.

20 g Extrakt 3 Stunden mit 100 ccm einer konzentrierten Sodalösung auf 200° erhitzt, lieferte etwa 550 ccm Gas, das im

wesentlichen aus Kohlensäure bestand, und eine dunkle Reaktionslösung, die wir nach dem Ansäuern mit Schwefelsäure durch Wasserdampfdestillation in ein Destillat und einen Destillationsrückstand zerlegten. Das farblose, gegen Lackmus sauer reagierende Destillat enthielt geringe Mengen eines farblosen Öls und gab mit Eisenchlorid Essigsäurereaktion. Der Destillationsrückstand lieferte bei der Extraktion mit Äther im Perforator 2,2 g einer dunkelrotbraunen, klebenden Masse und enthielt 6,7 g eines huminsäureartigen Pro-Bei der dreistundigen Druckerhitzung von 5 g Extrakt mit 20 ccm konzentrierter Sodalösung bei 400° erhielten wir neben 880 ccm Gas mit $70^{\circ}/_{\circ}$ CO2 eine gelbliche, teerig riechende, wässerige Flüssigkeit, in der sich ein kohliges, amorphes Produkt, dessen ätherischer Auszug eine gelbe Lösung mit grüner Fluoreszenz darstellte, abgeschieden hatte. Bei der Wasserdampfdestillation des mit Schwefelsäure angesäuerten Reaktionsproduktes erhielten wir auch hier außer einer geringen Menge des oben erwähnten farblosen Öls und etwas Essigsäure keine weiteren Destillationsprodukte. Der kohlige Rückstand betrug etwa 2 g und lieferte bei der trockenen Destillation etwas Teer.

20 g Extrakt mit 100 ccm konzentrierter Bariumhydroxydlösung 3 Stunden auf 200° erhitzt, gaben 300 ccm Gas mit 81°/° CO2 und eine dunkle Reaktionsflüssigkeit, die bei der Ätherextraktion im Perforator 1,12 g eines weichen, braunen, glänzenden, undurchsichtigen Extraktes lieferte und 7,5 g eines matten, braunen, huminsäureartigen Produkts enthielt.

Die Einwirkung von Basen führt also nicht einen Abbau, sondern eine Rückbildung zu huminsäureartigen Substanzen herbei.

Durch längeres Erwärmen mit 5 n. Schwefelsäure wurde der Extrakt nicht verändert. Die Behandlung mit rauchender Schwefelsäure bei Zimmertemperatur führte nur zu amorphen, gelben bis braunen, unbestimmten Produkten. Auch nach der Einwirkung von konzentrierter Salpetersäure auf Extrakt I und II bezw. auf das mittels Essigsäureanhydrid erhaltene dunkle, amorphe Reaktionsprodukt, erhielten wir nur Substanzen, die sich in ihren allgemeinen Eigenschaften nur wenig vom Ausgangsmaterial unterschieden.

Bromwasser erzeugte in der klaren, wässerigen Lösung des Extraktes einen gelben, flockigen, etwas schmierigen, bromhaltigen Niederschlag. Auch hier gelang es uns nicht, gut charakterisierte Substanzen zu erhalten.

d) Untersuchung der gelben kristallisierten Substanz.

Die in einzelnen Fällen erhaltene gelbe Substanz wurde in der Weise isoliert, daß die jeweiligen Extrakte I durch wenig kalten Äther von dem orangefarbenen lackartigen Produkte befreit. die zurückbleibende gelbe kristallinische Substanz in wenig kaltem Wasser aufgenommen und die Lösung von etwa noch ungelösten Flocken abfiltriert wurde. Nach dem Kochen der wässerigen Lösung mit Tierkohle erhielten wir die Substanz schließlich in Form von rein gelben Nadeln, die sich in Petroläther, Chloroform, Benzol und Chlorbenzol nicht, in Äther sehr schwer, leicht dagegen in Eisessig, Alkohol, Essigester und Aceton und besonders leicht in Wasser lösten. Die Substanz kristallisierte aus Eisessig in kleinen zu Drusen vereinigten Nadeln, aus Wasser in langen gelben Nadeln, die beim Trocknen im Vakuum bei 80° Wasser abgaben und dabei ihre Kristallstruktur verloren; aus Alkohol wurde sie durch Fällung mit Chloroform in sehr gut ausgebildeten langen gelben Nadeln, aus Essigester durch Fällung mit Petroläther in kleinen, oft zu Büscheln vereinigten Nädelchen, aus Aceton durch Fällung mit Chloroform in langen dünnen Nadeln erhalten. wässerigen Lösung wird sie durch verdünnte und konzentrierte Salzsäure als ein hellgelber, amorpher, flockiger Niederschlag gefällt, der beim Erwärmen in ein wasserunlösliches, schmieriges Produkt übergeht. Die wässerige Lösung der gelben Substanz färbt Wolle gelb, wird durch Kaliumcvanid purpurrot gefärbt und besitzt einen intensiv bitteren Geschmack. In Alkalien löst sich die Substanz leicht mit gelber Farbe und liefert ein schwerlösliches Kaliumsalz. Beim langsamen Erhitzen im Kapillarrohr schmilzt sie nach vorherigem Sintern bei 267° unter Gasentwicklung zu einer braunroten Flüssigkeit. Beim Erhitzen auf dem Platinblech verpufft sie nach vorhergehendem Schmelzen unter Feuererscheinung und Hinterlassung von Kohle.

Die Elementaranalyse der Substanz verursachte Schwierigkeiten. Es hinterblieb stickstoffhaltige Kohle, die auch bei stärkstem Erhitzen nicht vollständig verbrannte, so daß die Kohlenstoffwerte zum Teil zu niedrig ausfielen.

- 1. 2,893 mg Substanz gaben 2,840 mg CO2 und 0,400 mg H2O;
- 3,045 mg Substanz, mit Kupferoxyd gemischt, gaben 3,090 mg
 CO₂ und 0,515 mg H₂O;

- 3. 3,190 mg Substanz gaben, mit Bichromat verbrannt, 3,325 mg CO₂ und 0,485 mg H₂O;
- 4. 4,505 mg Substanz gaben bei 759,4 mm und 26 0 0,6468 ccm Stickstoff.

Gefunden: 1. 28,68% C, 1,66% H;

2. 27,68°/0 C, 1,89°/0 H;

3. 28,43°/₀ C, 1,70°/₀ H;

4. 16,45 % N.

Die bei der Elementaranalyse erhaltenen Werte stimmen auf eine Verbindung $C_6H_8O_8N_8+{}^1/{}_2H_2O$, die 28,35% C_7 , 1,59% H_8 und 16,55% R_8 verlangt. Wie bereits oben erwähnt, gibt die aus Wasser kristallisierte Substanz bei 80% Wasser ab; anscheinend tritt jedoch bei dieser Temperatur keine vollständige Entwässerung der Verbindung ein.

Die Bestimmung der Nitrogruppen nach der Methode von Knecht und Hibbert¹) ergab 57,8 % NO2 bezw. 17,6 % N. Nach dem Erwärmen von 10 ccm einer wässerigen Lösung von 0,1039 g der bei 105 getrockneten Substanz in 50 ccm Wasser mit 50 ccm einer Titanchloridlösung, die 53,84 ccm einer mit Kaliumpermanganat oxydierten Lösung von 19,79 g Mohrschem Salz in 500 ccm entsprachen, wurde zum Zurücktitrieren 38,12 ccm der Eisenlösung verbrancht. 50 ccm einer Lösung von 9,9136 g Mohrschem Salz in 250 ccm Wasser verbrauchten 51,57 ccm 0,09683 n. Kaliumpermanganat.

Als zur Gewinnung der Aminoverbindung 0,5 g der Substanz mit 1,2 g Zinn und 20 ccm konzentrierter Salzsäure etwa eine Stunde auf dem Wasserbad erwärmt wurden, erhielten wir eine nahezu farblose Lösung, aus der sich beim Erkalten das farblose Zinndoppelsalz in derben gut ausgebildeten Kristallen abschied. Nach dem Zersetzen des in verdünnter Salzsäure gelösten Doppelsalzes durch Schwefelwasserstoff erhielten wir ein vollkommen farbloses klares Filtrat, das sich beim längeren Einleiten von Schwefelwasserstoff und beim Eindampfen auf dem Wasserbad ständig dunkler färbte und sich schließlich unter Abscheidung schwarzer, huminsäureartiger, aschefreier Flocken vollkommen zersetzte.

Hans Meyer: Analyse und Konstitutionsermittelung organischer Verbindungen,
 Auflage, S. 922 (1909).

Die von uns erhaltene gelbe kristallisierte Verbindung ist somit als ein Nitrophenol anzusprechen. Mit 2, 4, 6-Trinitroresorcin (Styphninsäure), auf welches die Analysen stimmen, ist sie nicht identisch; wir vermuteten daher zuerst, daß wir Hexanitrodiresorcin vorliegen haben und stellten uns dieses nach Benedikt und Julius1) her. Das Hexanitrodiresorcin ist, wie auch unsere Substanz, in Wasser ungemein leicht löslich, stimmt in seinen Löslichkeits- und Kristallisationsverhältnissen mit unserer Substanz überein, schmeckt aber nicht bitter, verpufft im Kapillarrohr bei 230 ohne zu schmelzen und wird beim Erwärmen mit konzentrierter und verdünnter Salzsäure nicht verändert. Bei der Behandlung mit Zinn und Salzsäure liefert es auch ein farbloses kristallinisches Zinnsalz, das sich beim Erwärmen in schwach salzsaurer wässeriger Lösung unter allmählicher Dunkelfärbung und unter Abscheidung brauner huminsäureartiger Flocken zersetzt. Beim Erhitzen an der Luft verpufft es nur schwach. Hexanitrodiresorcin lag somit in unserem Fall nicht vor.

Eine Molekulargewichtsbestimmung der gelben Verbindung nach der Methode von ${\rm Rast^2}$) ergab für 0,0083 g Substanz, in 0,1010 g Kampher gelöst, eine Schmelzpunktsdepression von 11°.

Mol.-Gew. gefunden 271.

Berechnet für $C_6H_5O_8N_8 + \frac{1}{2}H_2O : 254,06$.

Nach der Analyse und Molekulargewichtsbestimmung müssen wir daher die kristallisierte gelbe Substanz als ein der Styphninsäure isomeres Trinitrodioxybenzol betrachten. Die bei der Einwirkung von 5 n. Salpetersäure auf Huminsäuren entstehenden lackartigen Produkte enthalten somit Nitrophenole und man kann unter gewissen Versuchsbedingungen eine in diese Gruppe gehörige und als ein Trinitrodioxybenzol erkannte Verbindung in kristallisierter Form fassen. Die schon oben erwähnte Schwierigkeit, die Versuchsbedingungen so festzulegen, daß unter allen Umständen die kristallisierte Substanz in derselben Ausbeute erhalten wird, ist ein Beweis für die große Empfindlichkeit der beim oxydativen Abbau der Huminsäuren in Frage kommenden Phenole gegenüber einer weiteren Einwirkung von Salpetersäure, wie sie ja den Phenolen im allgemeinen eigen ist⁸), und berechtigt zu der Annahme, daß das

¹⁾ M, 5, 178 (1884).

³⁾ B. 55, 1051 (1922).

⁸) Tiemann, B. 8, 1181 (1875).

dem kristallisierten Nitrokörper zugrunde liegende Dioxybenzol in wesentlich größeren Mengen im Huminsäuremolekül enthalten ist, als man aus den Ausbeuten an Nitroprodukten schließen kann.

Ob das von uns erhaltene Trinitrodioxybenzol mit dem von Guignet¹) durch Einwirkung von Salpetersäure auf Steinkohle gefundenen Trinitroresorcin identisch ist, können wir nicht entscheiden, da Guignet seine Verbindung nicht genauer charakterisiert hat.

II. Einwirkung von 2,5 n. Salpetersäure.

Die Reaktion verlief hier im allgemeinen so wie bei der Verwendung von 5 n. Salpetersäure. Jedoch setzte sie nicht so stürmisch ein und bedurfte auch einer größeren Wärmezufuhr. Bei der Behandlung mit der 5 fachen Menge 2,5 n. Salpetersäure war auch nach 2 stündigem Erhitzen ein großer Teil noch ungelöst, und ging erst auf weiteren Zusatz von 2,5 n. Salpetersäure in Lösung. Die Ausbeute an Extrakt I + II betrug hier 23,8%. In den allgemeinen äußeren Eigenschaften glichen die hierbei erhaltenen Extrakte sowie auch die anderen Reaktionsprodukte vollkommen den Produkten, die wir bei der Einwirkung von 5 n. Salpetersäure erhalten hatten.

Trinitrodioxybenzol konnte unter diesen Versuchsbedingungen nicht erhalten werden.

III. Einwirkung von konzentrierter Salpetersäure.

A. Dichte 1,4.

a) Bei Zimmertemperatur.

Wurden 10 g Huminsäuren bei Zimmertemperatur in kleinen Portionen nach der Vorschrift von Malkumesius und Albert in kalte konzentrierte Salpetersäure D 1,4 eingetragen, so trat im Vergleich zu dem Versuch mit konzentrierter Salpetersäure D 1,5°) bedeutend langsamer eine vollständige Lösung ein. Die Reaktionslösung lieferte, in Wasser gegossen, 8,1 g eines rotbraunen amorphen Niederschlages, von dem 1,3 g (16°/₀) in heißem Aceton unlöslich waren. Die Reaktion war somit in einem etwas anderen Sinne verlaufen als bei der Verwendung der stärkeren Säure.

¹⁾ C. r. 88, 590 (1879).

³⁾ Siehe weiter unten.

b) Bei höherer Temperatur.

Das aus 10 g Huminsäuren und 50 ccm Salpetersäure D 1.4 erhaltene Reaktionsgemisch wurde 24 Stunden sich selbst überlassen und dann 24 Stunden auf dem Wasserbad erwärmt. der klaren, dunkelrotbraunen Lösung entstand durch Verdünnen mit Wasser kein Niederschlag. In der verdünnten Lösung erzeugte auch Natriumacetat keinen Niederschlag und erst Bleiacetat gab in der nunmehr essigsauren Lösung einen gelbbraunen Niederschlag, der nach dem Zersetzen mit Schwefelwasserstoff und Eindampfen des Filtrats vom Bleiniederschlag zur Trockne eine in Äther unlösliche, teilweise kristallinische Masse lieferte. In Alkohol war sie zum Teil mit gelber Farbe löslich, jedoch enthielt der so gewonnene Extrakt eine erhebliche Menge anorganischer Bestandteile. Der in Alkohol unlösliche Teil löste sich leicht in Wasser mit dunkler Farbe auf, beim langsamen Abdunsten der wässerigen Lösung hinterblieb ein dunkelrotbrauner Rückstand, der äußerlich den Huminsäuren ähnelte, zum größten Teil aber aus Nitraten bestand.

c) In Eisessig.

Zu 20 g Huminsäuren, in 65 ccm Eisessig suspendiert, wurden nach und nach 35 ccm konz. Salpetersäure D 1,4 hinzugefügt. Die noch erhebliche Mengen Ungelöstes enthaltende Reaktionsflüssigkeit wurde 16 Stunden auf dem Wasserbad erwärmt und die tiefdunkelrote Reaktionslösung, die dann nur mehr wenig Ungelöstes enthielt, folgendermaßen aufgearbeitet.

Die Hälfte lieferte nach der Behandlung mit Wasserdampf

4,0 % Extrakt I berechnet auf angewandte Huminsäuren und 24,2 % Extrakt II berechnet auf angewandte Huminsäuren mit den bekannten Eigenschaften.

Der Rest wurde mit 17 ccm konz. Salpetersäure D 1,4 und 20 ccm Essigsäureanhydrid noch weitere 30 Stunden auf dem Wasserbad erwärmt. Die Hälfte der erhaltenen Reaktionslösung ergab bei der Extraktion im Perforator nur die lackartigen Produkte. Von dem Rest wurden in 10 Stunden 25 ccm abdestilliert. Durch Äther konnten aus der erhaltenen Reaktionslösung ebenfalls nur die bekannten lackartigen Produkte gewonnen werden.

B. Diohte 1,5.

Bei Zimmertemperatur: a) Bei Verwendung von konz. Salpetersäure D1,5 erhielten wir nach dem Abschleudern, Auswaschen und Trocknen auf Ton das von Malkumesius und Albert beschriebene Reaktionsprodukt in einer Ausbeute von 77,5%. In Aceton war es etwa doppelt so leicht löslich wie in Alkohol. Wir fanden, daß das Reaktionsprodukt zum Teil aus der alkoholischen Lösung beim Sättigen mit Salzsäuregas in verhältnismäßig leicht filtrierbarer Form ausfiel. Wir haben dieses Verfahren zur Reinigung der "Nitrohuminsäuren" angewandt.

Beim Sättigen der in einer Kältemischung gut abgekühlten alkolischen Lösung mit Salzsäuregas erhielten wir ein rotbraunes Pulver (25 % berechnet auf angewandte Huminsäuren), das beim Absaugen und Nachwaschen mit trockenem Äther zuerst schmierig, dann pulverig trocken wurde. Im Soxhlet 4 Stunden mit Äther extrahiert, erhielten wir neben einem ungelöst gebliebenen Rückstand (84,5 % berechnet auf angewandte Substanz) 16,2 % eines glänzenden, rotbraunen, durchsichtigen, lackartigen bei Wasserbadtemperatur nicht schmelzbaren Extraktes.

Aus der im Vakuum eingeengten, salzsauren, alkoholischen Mutterlauge fiel bei erneutem Einleiten von Salzsäure ein helleres rotbraunes Produkt aus, dessen Menge nach dem Waschen mit Äther und Trocknen über Kaliumhydroxyd im Vakuum 4,9 g betrug (24,5% berechnet auf angewandte Huminsäuren). Aus der Mutterlauge konnten durch Fällen mit Wasser noch 10% (berechnet auf angewandte Huminsäuren) des Nitroproduktes wieder gewonnen werden. Das durch Salzsäuregas gefällte Nitroprodukt enthielt 3,4% Stickstoff, 53,9% Kohlenstoff, 3,8% Wasserstoff, 0,51% Asche und 5,65% Methoxyl.

Die Werte für Kohlenstoff und Wasserstoff waren somit niedriger als Malkumesius und Albert gefunden hatten, während der Stickstoffgehalt und die Menge der anorganischen Bestandteile mit ihren Angaben gut übereinstimmt. Der im Vergleich zu den Huminsäuren hohe Methoxylgehalt ließ vermuten, daß entweder in diesem Nitrokörper sich ein methoxylhaltiger Bestandteil angereichert hatte, oder beim Einleiten von Salzsäure in die alkoholische Lösung Veresterung eingetreten war.

Im letzten Falle dürfte der aus Aceton mittels Salzsäure gefällte Körper diesen hohen Methoxylgehalt nicht aufweisen.

b) Ein in gleicher Weise hergestelltes Reaktionsprodukt (Ausbeute 61%, berechnet auf angewandte Huminsäuren) wurde daher in Aceton gelöst, in der Kälte mit Salzsäure gefällt, abgenutscht, zunächst mit trockenen Äther, der mit Salzsäure gesättigt war, und dann mit reinem trockenen Äther ausgewaschen. Das Reaktionsprodukt stellte ein gelbbraunes, amorphes, dunkles Pulyer dar.

Nach der Elementaranalyse enthielt es 0.35% Asche, 3.6% Stickstoff, 53.2% Kohlenstoff und 2.9% Wasserstoff. Sein Gehalt an Methoxyl betrug nur 0.84%.

c) Je 10 g eines nach gleicher Vorschrift hergestellten Nitroproduktes wurden in 100 ccm Alkohol bezw. Aceton gelöst, in der Kälte mit Salzsäure gefällt und zunächst mit salzsäurehaltigem, dann mit reinem Äther gewaschen. In beiden Fällen erhielten wir in einer Ausbeute von 38% (berechnet auf angewandtes Rohprodukt) ein gelbbraunes Pulver, das über Kaliumhydroxyd bei 80° im Vakuum bis zur Konstanz getrocknet wurde.

Es enthielt das aus

Alkohol | Aceton

gefällte Produkt

2,7 % H und 53,8 % C, 1,85 % Methoxyl. 2,6 % H und 53,2 % C, 0,99 % Methoxyl.

Es ergibt sich also, daß eine Veresterung der Nitrohuminsäuren eintritt und somit die Möglichkeit für das Vorhandensein von Carboxyl gegeben ist.

Die Einwirkung von konzentrierter Salpetersäure auf Huminsäuren führt also zu dem bereits bekannten als Nitrohuminsäuren bezeichneten Produkte und bei weiterer Einwirkung auch zu Substanzen, wie wir sie bei der Einwirkung von 5 n. Salpetersäure erhalten haben.

IV. Einwirkung von Nitriersäure.

20 g Huminsäuren wurden portionsweise in eine eisgekühlte Mischung von 50 g Salpetersäure D 1,50 und 100 g Schwefelsäure D 1,84 eingetragen. Es trat hierbei eine äußerst lebhafte Gasentwicklung ein, die leicht ein Überschäumen bewirkte.

Das Reaktionsgemisch wurde dann einige Zeit auf dem siedenden Wasserbad erhitzt; jedoch auch nach längerem Erwärmen bestand es noch immer aus einer trüben, gelben Flüssigkeit.

Nach erneuter Zugabe von 50 g Salpetersäure D 1,5 wurde dann bis zur vollständigen Lösung weiter erwärmt. Die abgekühlte, dunkle Reaktionslösung lieferte auf Eis gegossen eine äußerst geringe Menge eines pulverigen, weißen Niederschlages und eine Lösung, der mit Äther in der üblichen Weise 8,4 % Gesamtextrakt entzogen werden konnte. Der Extrakt bestand aus Oxalsäure und den lackartigen Produkten.

V. Elnwirkung von 5 n. Salpetersäure auf künstliche Huminsäuren.

a) Huminsäuren aus Hydrochinon.

19 g der nach Eller¹) dargestellten Huminsäuren wurden in einzelnen Portionen in 90 ccm heiße 5 n. Salpetersäure eingetragen. Die Reaktion verlief stürmischer als bei den natürlichen Huminsäuren. Bereits nach sechsstündigem Erwärmen auf dem Wasserbad war klare Lösung eingetreten und die Gasentwicklung nahezu Bei der Extraktion mit Äther im Perforator erhielten wir aus der Reaktionslösung eine im Vergleich zu den natürlichen Huminsäuren etwas hellere Ätherlösung, aus der sich über Nacht 1,6 g feste, derbe Kristalle von Oxalsäure abschieden und die 6,7% (berechnet auf angewandte Huminsäuren) Gesamtextrakt ergab, der neben wenig Oxalsäure in der Hauptsache aus den bei den natürlichen Huminsäuren beobachteten lackartigen Reaktionsprodukten Auch bei der Nachbehandlung der Extrakte mit 5 n. Salpetersäure konnten keine identifizierbaren Produkte isoliert Im Vergleich zu den natürlichen Huminsäuren ist trotz der gelinderen Einwirkung der Salpetersäure (Wasserbadtemperatur) die Ausbeute an Gesamtextrakt bedeutend kleiner.

b) Huminsäuren aus Zucker.

1. 10 g Zuckerhuminsäuren gingen, 24 Stunden bei Zimmertemperatur mit 50 ccm 5 n. Salpetersäure sich selbst überlassen, in ein hellrotes, amorphes Produkt über, das nach dem Trocknen auf Ton 9,2 g betrug. In seinen allgemeinen Eigenschaften unterschied es sich nicht von dem Produkt, das wir aus den natürlichen Huminsäuren mittels konzentrierter Salpetersäure (D 1,5) erhalten hatten. Beim Übersättigen seiner alkoholischen Lösung mit Salzsäure fielen 25 % der angewandten Substanz als ein hellbrauner amorpher

¹⁾ Brennstoff-Chemie 2, 129 (1921); B. 58, 1469 (1920).

Niederschlag mit 4,54 % N aus. Aus der Mutterlauge konnten durch Fällen mit trockenem Äther noch weitere 25 % desselben Produktes gewonnen werden. Es enthielt 4,37 % N.

2. Beim Eintragen von 20 g aus Rohrzucker hergestellten Huminsubstanzen in 100 ccm 5 n. warme Salpetersäure trat eine äußerst lebhafte Reaktion ein. Nach Beendigung der Gasentwicklung wurde noch 10 Stunden auf dem Wasserbad erhitzt. Beim Ausziehen der hellroten Reaktionslösung im Perforator mit Äther erhielten wir

12% Extrakt I) (berechnet auf angewandte Huminsäuren); die Extrakte besaßen, bis auf die etwas dunklere Farbe, die gleichen Eigenschaften wie die aus den natürlichen Huminsäuren gewonnenen Produkte. Identifizierbare Substanzen waren daraus nicht zu isolieren.

Zusammenfassung.

Bei der Einwirkung von 5 n. Salpetersäure auf Huminsäuren aus der Rosenthalkohle entstehen bis zu 30% von den angewandten Huminsäuren in Wasser bezw. verdünnter Salpetersäure lösliche und durch Äther extrahierbare Produkte von stark saurem Charakter, die im Gegensatz zu den mit konzentrierter Salpetersäure erhaltenen Nitrohuminsäuren in keiner Weise mehr an Huminsäuren erinnern. Diese Produkte dürften vornehmlich als Ergebnis des oxydativen Abbaues der Huminsäuren unter gleichzeitiger Nitrierung anzusprechen sein. Ihr Verhalten gegen verschiedene Reagenzien, ihr ausgesprochenes Färbevermögen für die tierische Faser, sowie der bittere Geschmack deuten auf das Vorhandensein von Nitrophenolen hin, wobei jedoch wegen des verhältnismäßig niedrigen Stickstoffgehaltes anzunehmen ist, daß diese nur einen Teil der Reaktionsprodukte ausmachen.

Trinitrodioxybenzol wurde bis zu 5% von den angewandten Huminsäuren erhalten. Aus den schwankenden Ausbeuten, die an dieser Verbindung erzielt wurden, kann man schließen, daß nur ein Teil des im Huminsäuremolekül vorhandenen Dioxybenzols als Nitroverbindung gefaßt wurde.

Die Einwirkung von 5 n. Salpetersäure auf Huminsäuren hat somit wie die Kalischmelze bezw. Druckerhitzung mit wässerigem Alkali zu Substanzen der aromatischen Reihe geführt. Während man nun aus den bei der Einwirkung von Alkali erhaltenen Substanzen (wie Protokatechusäure, Brenzkatechin, m-Oxybenzoesäure usw.) nicht ohne weiteres einen Rückschluß auf die aromatische Natur der Huminsäuren ziehen kann, da bekanntlich durch Alkali auch aus aliphatischen Körpern aromatische Verbindungen erhalten werden, sind diese Bedenken bei den durch Salpetersäure erhaltenen aromatischen Reaktionsprodukten gegenstandslos, so daß durch unsere Versuche zum erstenmal das Vorhandensein von Phenolkernen im Huminsäuremolekül erwiesen ist.

Mülheim-Ruhr, Juli 1921.

21. Einwirkung verschiedener anderer Reagenzien auf Huminsäuren.

Von

Hans Tropsch und Albert Schellenberg.

a) Einwirkung von Schwefelsäure.

Miklauz¹) hat festgestellt, daß die aus Torf hergestellten Huminsäuren beim anhaltenden Kochen mit verdünnter Mineralsäure ihre Zusammensetzung ändern; während ihr Kohlenstoffgehalt steigt, nimmt der Wasserstoffgehalt bedeutend ab.

Nach Marcusson³) führt die Einwirkung von konzentrierter Schwefelsäure auf Huminsäuren in einer Ausbeute von 70% zu braunschwarzen Stoffen die 1,5% Schwefel enthalten und bei der Behandlung mit überhitztem Wasserdampf Schwefelsäure abgeben. Bei der Einwirkung rauchender Schwefelsäure betrug die Ausbeute nur 43%, der Schwefelgehalt des Reaktionsproduktes dagegen 2,6%. Unter Zugrundelegung dieser Ergebnisse nimmt Marcusson an, daß die hierbei erhaltenen Produkte aus carboxylhaltigen Oxoniumverbindungen bestehen und beschränkt sich darauf, diese Annahme durch spekulative Betrachtungen zu stützen.

Keppeler⁸) unterwarf bei seinen Untersuchungen über den Zersetzungsgrad von Torf bis zu 98 % aus Huminsäuren bestehendes Kasseler Braun nach der Vorbehandlung mit 72 % iger Schwefelsäure der Hydrolyse mit 2—3 % iger Schwefelsäure im Autoklaven bei 120 % (1½ Stunden) und fand, daß das Reduktionsvermögen der von den ungelösten Huminsäuren abfiltrierten Lösung nur sehr gering war, die Huminsäuren, das Endprodukt der Vertorfung, sich also wesentlich anders verhielten als die Kohlehydrate der Torfbildner, die

¹⁾ O. 1909 I, 937; Ztschr. f. Moorkult. u. Torfverwert. 1908, 285.

³) Z. ang. **31** I, 287 (1918).

³⁾ C. 1920 II, 548; Heft 1, 1920, der Mitteil. des Ver. zur Förderung der Moorkultur im Dtsch. Reiche, Berlin.

hierbei quantitativ in Substanzen mit einem erheblichen Reduktionsvermögen übergeführt wurden.

Mehr zur Abrundung unserer Untersuchungen und zur eigenen Orientierung als in der Erwartung, daß die Huminsäuren durch Schwefelsäure weitgehend verändert bezw. aufgespalten würden, haben wir einen entsprechenden Versuch mit unseren Huminsäuren angestellt.

20 g Huminsäuren wurden in 200 ccm $72^{\circ}/_{\circ}$ iger Schwefelsäure gelöst, die Lösung die Nacht über sich überlassen und dann mit Wasser auf 1500 ccm aufgefüllt, wobei sich die Huminsäuren zum größten Teil als braune, amorphe Flocken abschieden. Das Reaktionsgemisch wurde dann 5 Stunden bei aufgesetztem Rückflußkühler zum Sieden erhitzt und anschließend bis auf etwa 800 ccm im Wasserdampfstrom eingeengt (Destillationsrückstand I + Destillat I).

Destillat I verbrauchte zur Neutralisation 37,9 ccm n. Natronlauge. Demnach waren, auf Essigsäure als den angenommenen Mittelwert berechnet, von 100 g angewandten Huminsäuren 11,4 g Essigsäure abgespalten worden. Das neutralisierte Destillat I lieferte, gleichfalls im Wasserdampfstrom eingeengt, nach weiterem Eindampfen auf dem Wasserbad einen Trockenrückstand, in dem Essigsäure und Ameisensäure wie üblich nachgewiesen werden konnten, und ein Destillat II, das Permanganat und ammoniakalischer Silbernitratlösung gegenüber schwach reduzierende Eigenschaften besaß, also Aldehyde usw. enthielt. Beim Verreiben des Trockenrückstandes mit Schwefelsäure machte sich ein schwacher Geruch nach niederen Fettsäuren bemerkbar.

Die im Destillationsrückstand I befindlichen braunen ausgefallenen Huminsäuren wurden abfiltriert und bis zum Verschwinden der Schwefelsäurereaktion mit Wasser gewaschen (R + F). Ihre Menge (R) betrug 17,5 g (87,5%). Sie bestanden aus 0,4% Asche, 61,5% C und 3,2% H. Bei sechsstündiger Extraktion mit Alkohol im Soxhlet gingen rund 22% in den Alkohol über.

In dem rötlichen klaren Filtrat (F) wurde die Schwefelsäure mit Calciumhydroxyd nahezu neutralisiert, das Calciumsulfat abfiltriert und das Filtrat im Perforator mit Äther ausgezogen. Aus der orangeroten ätherischen Lösung erhielten wir nach dem Trocknen mit Natriumsulfat und Verjagen des Äthers 0,35 g (1,8% berechnet auf angewandte Huminsäuren) eines glänzenden, orangeroten, spröden, durchsichtigen Extraktes von lackartiger Beschaffenheit, der nun-

mehr in Äther schwer, in Alkohol jedoch leicht löslich war. Nach vorherigem starken Sintern war er unter Dunkelfärbung bei 85° teilweise geschmolzen und zersetzte sich gegen 105° zu einer orangeroten, schaumigen Masse. Beim Glühen an der Luft hinterließ er keinen Glührückstand. Bei der Behandlung mit verdünntem Alkaliging er wieder in huminsäureartige Produkte über.

Mit Rücksicht auf die geringe Ausbeute haben wir uns mit diesen orientierenden Untersuchungen des Extraktes begnügt.

Unter den genannten Versuchsbedingungen hatten wir also:

 $87.5^{\circ}/_{\circ}$ als Huminsäuren, $11.4^{\circ}/_{\circ}$ als Ameisensäure, Essigsäure usw., $1.8^{\circ}/_{\circ}$ als ätherlöslichen Extrakt,

im ganzen also: $100,7^{\circ}/_{\circ}$

wiedergewonnen, so daß nennenswerte Mengen anderer Reaktionsprodukte nicht entstanden sein konnten.

Durch die Einwirkung der verdünnten Schwefelsäure werden also in der Hauptsache Formyl- und Acetylgruppen abgespalten und nur in untergeordneten Mengen teils neutrale, teils saure Substanzen gebildet. Es ist bemerkenswert, daß die Abspaltung von flüchtigen Fettsäuren in größerem Umfange schon bei gelinder Einwirkung von Schwefelsäure von nicht so hoher Konzentration erfolgt.

b) Verhalten der Huminsäuren gegen konzentrierte Salzsäure.

Nach Mulder¹) erleiden Huminsäuren beim Digerieren mit warmer Salzsäure keine Veränderung. Immerhin erschien es uns von Interesse, das Verhalten unserer Huminsäuren gegen Salzsäure zu prüfen.

1. Versuch.

In eine Suspension von 10 g Huminsäuren in 100 ccm konzentrierter Salzsäure wurde 5 Stunden bei — 10° ein mäßig lebhafter Strom Salzsäuregas eingeleitet. Nach dem Verdünnen mit Wasser, Abnutschen, Waschen mit Wasser und Trocknen (105°), wurden 8,5 g (85°/0) eines matten, tiefschwarzen, lockeren, pulverigen Reaktionsproduktes erhalten, das sich schon äußerlich wesentlich von dem angewandten harten, grobkörnigen, schwarzen Ausgangsmaterial unterschied. Es war zu 38°/0 in Alkohol löslich.

¹) J. pr. [1] 21, 849 (1840).

Das rötliche klare Salzsäurefiltrat, auf 100 ccm abdestilliert, gab ein Kondensat, in dem neben Essigsäure und Ameisensäure auch die Anwesenheit flüchtiger, neutraler Verbindungen mit Reduktionsvermögen festgestellt wurde. Der Destillationsrückstand lieferte beim erschöpfenden Ausziehen mit Äther 0,38 g (3,8%) eines dunklen, matten, weichen und knetbaren Extraktes.

Die Ergebnisse sind hier also fast die gleichen, die wir auch bei der Einwirkung von Schwefelsäure auf Huminsäuren erhalten haben.

2. Versuch.

Weiterhin wurden zweimal je 2 g Huminsäuren mit 5 ccm konz. Salzsäure (spez. Gew. 1,19) im Einschlußrohr 12 Stunden auf 200° erhitzt. Nach dem Abkühlen herrschte in den Röhren nur ein mäßiger Überdruck. In den abgeblasenen Gasen wurde Schwefelwasserstoff durch Bleiacetatpapier festgestellt. Das Reaktionsprodukt bestand aus einer gelblichroten Flüssigkeit und einem schwarzen, flockigen Rückstand (2,5 g = $62.5^{\circ}/_{\circ}$) mit $0.93^{\circ}/_{\circ}$ Asche, $69.2^{\circ}/_{\circ}$ C und $3.0^{\circ}/_{\circ}$ H, der in Alkohol und kaltem Alkali unlöslich war. Auch bei längerem Erwärmen auf dem Wasserbad wird Natronlauge durch ihn nur schwach gelb gefärbt. Im Filtrat wurden Essigsäure, Ameisensäure und neutrale, reduzierende Substanzen festgestellt.

3. Versuch.

Ein dritter Versuch, bei dem wir ebenfalls im Einschlußrohr unter sonst gleichen Versuchsbedingungen bei 0° gesättigte höchstkonzentrierte Salzsäure anwandten, lieferte 1,5 g (75°/0) eines glänzenden, lockeren, huminsäureartigen Produkts mit 2,2°/0 Asche, 64,8°/0 C und 2,7°/0 H.

Während die Einwirkung von Schwefelsäure und Salzsäure in der Kälte auf Huminsäuren zu noch alkalilöslichen und teilweise auch alkohollöslichen Produkten führt, entstehen bei der Einwirkung von höchstkonzentrierter Salzsäure bei erhöhter Temperatur Produkte, die auch beim längeren Digerieren mit warmem Alkali nicht in Lösung gehen. Es scheint also im ersten Falle eine teilweise Aufspaltung der Huminsäuren einzutreten, während bei der Salzsäureeinwirkung bei höherer Temperatur eine Kondensation zu größeren, alkaliunlöslichen Molekülkomplexen mit erheblich größerem Kohlenstoffgehalt stattfindet.

o) Einwirkung von Jodwasserstoffsäure.

Über die Einwirkung von Jodwasserstoffsäure auf Huminsäuren haben wir in der uns zugänglichen Literatur keine Angaben vorgefunden.

Zur Vervollständigung unserer Untersuchungen haben wir in vier Bombenrohren zweimal je 1,5 g Huminsäuren mit 1,5 g rotem Phosphor und 3 ccm Jodwasserstoffsäure (spez. Gew. 1,7) und zweimal je 2 g Huminsäuren mit 2 g rotem Phosphor und 4 ccm Jodwasserstoffsäure 12 Stunden auf 200° erhitzt. Nach Beendigung des Versuches standen nach der Menge des entweichenden schwefelwasserstoffhaltigen Gases zu urteilen, die Rohre unter einem recht erheblichen Druck. Beim Öffnen eines der Rohre machte sich ein intensiver Geruch nach Vanillin bemerkbar, ohne daß es uns bei der Anfarbeitung des Reaktionsproduktes gelang, dieses oder eine Verbindung mit ähnlichem Geruch zu isolieren.

Das Reaktionsprodukt bestand in allen Fällen aus einer festen, gelblichbraunen Masse und einer rötlichen, wässerigen Flüssigkeit. Bei der Behandlung des gesamten Reaktionsproduktes mit Wasserdampf gingen nur einige farblose Öltropfen über, während der weitaus größte Teil im Destillationskolben als ein amorpher, rotbrauner Körper zurückblieb, der teilweise in Bikarbonat löslich war und beim Ansäuern in farblosen voluminösen Flocken ausfiel.

Durch Ausziehen des Destillats mit Äther wurden nur 0,02 g $(0,3^{\circ}/_{0})$ eines gelblichen Öles erhalten.

Aus dem im Destillationskolben verbliebenen festen Rückstand (4,5 g = 65° / $_{\circ}$ berechnet auf angewandte Huminsäuren), der im Soxhlet je 6 Stunden nacheinander mit Äther, Benzol und Alkohol ausgezogen wurde, erhielten wir:

 $1.7 g = 38^{\circ}/_{0} \text{ Åtherextrakt},$

 $0.3 g = 7^{0}/_{0}$ Benzolextrakt,

 $0.8 g = 18^{0}/_{0}$ Alkoholextrakt und

 $1,4~\mathrm{g}=37^{\circ}/_{\circ}$ als unlöslichen Rückstand, der aus einem in Alkali und Säure unlöslichen, graugrünen Pulver bestand. Er bestand aus $34,4^{\circ}/_{\circ}$ Glührückstand, $48,3^{\circ}/_{\circ}$ C und $6,1^{\circ}/_{\circ}$ H. Doch gelang es uns nicht, den darin vorhandenen organischen Bestandteil zu isolieren.

Der Ätherextrakt stellte ein rotbraunes, glänzendes, durchsichtiges, klebendes Produkt dar, das in Äther aufgenommen, auf Zusatz von Aceton zum Teil in Form von gelblichweißen Flocken ausfiel. Beim langsamen Erhitzen im Kapillarrohr schmolz es gegen 85° unter Zersetzung.

Der Benzolextrakt bildete eine braune, schaumige, spröde Substanz, die aus ihrer alkoholischen Lösung mit Benzol gefällt, weiße Flocken mit dem Schmelzpunkt gegen 200° unter Zersetzung (nach vorherigem Sintern) darstellte.

Bei der Reduktion mit Jodwasserstoffsäure werden hiernach die Huminsäuren restlos in Produkte übergeführt, die in keiner ihrer Eigenschaften an das Ausgangsmaterial erinnern und deren Gesamtmenge der angewandten Menge Huminsäuren nahezu gleich kommt. Versuche in größerem Maßstabe könnten daher vielleicht zur Aufklärung der Konstitution der Huminsäuren wesentlich beitragen.

d) Einwirkung von Halogen auf Huminsäuren.

Bereits durch Mulder¹) ist festgestellt worden, daß bei der Einwirkung von Chlor auf natürliche Huminsäuren aus Dammerde und Torf sowie auf Zuckerhuminsäuren "Chlorhuminsäuren" mit 12,95%, 16,12% bezw. 9,90% Chlor entstehen. Er erhielt sie beim Einleiten von Chlor in alkalische Lösungen der betreffenden Huminsäuren als mehr oder weniger rote gallertartige Bodensätze. Im eingetrockneten Zustand stellen sie fast schwarze, in Pulverform orangegelbe Substanzen dar, die in verdünntem Alkali und Alkohol leicht, in Äther aber schwer löslich waren. Durch Salzsäure wurden sie nicht verändert. Aus ihrer braunroten Lösung in konzentrierter Schwefelsäure fällte Wasser huminsäureartige Flocken aus. Irgendeine Entwicklung von Salzsäuregas hat Mulder nicht erwähnt, so daß man wohl annehmen kann, daß bei seinen Versuchen eine Anlagerung von Chlor stattgefunden hat.

Bevan und Cross²) behandelten Jute mit Schwefelsäure bei 80—90° und erhielten auf Zusatz von Wasser eine schwarze Masse, welche bei der Behandlung mit Chlor ein in Alkohol und Eisessig lösliches harzartiges Produkt lieferte. Dieses wurde durch Ammoniak violett gefärbt und besaß einige Ähnlichkeit mit Tetrachlorchinon (Chloranil). Diese chlorchinonartige Substanz erhielten sie auch, wenn sie auf Jute direkt Chlor einwirken ließen. Ähnliche Körper sollen nach ihnen auch aus der mit Schwefelsäure behandelten Baumwolle erhältlich sein.

¹⁾ J. pr. [1] 21, 854 (1840).

^{*)} B. 18, 1998 (1880); B. 14, 2250 (1881).

Bei der Einwirkung von Brom bezw. Chlor auf die aus Zucker hergestellten künstlichen Huminsäuren erhielt Sestini¹) ein Bromid $(C_{22}H_{18}Br_3O_{11})$ bezw. ein Dichlorid $(C_{11}H_8Cl_3O_6)$, das auch anscheinend aus dem in Alkali unlöslichen Sacchulmin bei der Behandlung mit Chlor entstand. Das Dichlorid lieferte beim Kochen mit Kalilauge Oxysacchulminsäuren $(C_{11}H_8O_6)$.

Sostegni²) extrahierte die aus Torf hergestellten Huminsäuren mit Alkohol und ließ auf Extrakt und Rückstand Chlor einwirken. Er fand hierbei, daß die in Alkohol löslichen Huminsäuren mit 62,9% Kohlenstoff 32,2% Chlor, die in Alkohol unlöslichen Huminsäuren mit 57,7% Kohlenstoff 31,2% Chlor aufnahmen. Im Gegensatz hierzu hatten die aus Zucker hergestellten Huminsäuren unter den gleichen Versuchsbedingungen nur 25% Chlor aufgenommen und Sostegni schließt daraus, daß die natürlichen Huminsäuren mit den künstlichen nicht identisch sind.

Neuerdings ließ Sven Odén⁸) zur Entscheidung "über die Zahl der Carboxylgruppen im Humussäuremolekül" auf Huminsäuren aus Torf Phosphorpentachlorid sowie Thionylchlorid einwirken und erhielt hierbei nur "zersetzte harzige Massen", deren weitere Eigenschaften er nicht angegeben hat.

Bei den im Universitätslaboratorium für angewandte Chemie in Halle angestellten Versuchen⁴) wurde gefunden, daß von den aus Braunkohle hergestellten Huminsäuren erhebliche Mengen Brom ohne Bromwasserstoffentwicklung aufgenommen werden. Nähere Ergebnisse über die Untersuchung der hierbei erhaltenen Reaktionsprodukte sind nicht mitgeteilt.

Konschegg⁵) erhielt bei der Einwirkung von Kalilauge und Brom auf Huminsäuren aus Traubenzucker Tetrabrommethan.

Und schließlich hat Eller⁶) bei der Übertragung der Reaktionen von Bevan und Cross sowie von Konschegg auf seine aus Brenzkatechin, Chinon und Hydrochinon synthetisch hergestellten Huminsäuren Chloranil bezw. Tetrabromkohlenstoff beobachtet.

¹⁾ B. 16, 244 (1885); Gazz. chim. 12, 298.

B. 18 (R), 569 (1885); Landw. Vers. Stat. 82, 9-14.

^{*)} Die Huminsäuren, 92 (1919).

⁴⁾ Braunkohle 7, 69 (1908); O. 1908 II, 456; Klein, Handbuch für den Deutschen Braunkohlenbergbau 2. Aufl., S. 42 (1915).

⁾ O. 1911 I, 821; Z. f. physiol. Chem. 69, 890-94 (1910).

Brennstoff-Chemie 2, 129 (1921).
 Ges. Abhandl. s. Kenntnis der Kohle.

Nicht in Übereinstimmung mit den Literaturangaben scheint uns Ellers Behauptung zu stehen, daß für die phenolartige Struktur der Huminsäuren die Tatsache spricht, daß "die Oxydation der Huminsäuren mit Bromlauge zur Abspaltung von Bromoform und Tetrabromkohlenstoff führt, eine Reaktion, die für Phenole besonders charakteristisch ist." Denn an der angezogenen Literaturstelle: "Collie, Journ. Chem. Soc. London 65, 262" heißt es wörtlich: "that carbon tetrabromide can be prepared from such widely different substances as quinine, phenol, and cellulose", im besonderen auch aus "alcohol, acetone, glycol, glycerol, mannitol, the sugars, malic acid, citric acid, and apparently all unsaturated acids, oxypyridine derivatives" usw., so daß hiernach Tetrabromkohlenstoff eher als ein Endprodukt bei der Bromierung von irgendwelchen Kohlenwasserstoffverbindungen mit Bromlauge als ein besonderes Reaktionsprodukt der Phenole anzusprechen wäre.

Eigene Versuche.

I. Einwirkung von Chlor.

Arbeitsweise: Frisch gefällte und gut ausgewaschene Huminsäuren wurden in Wasser suspendiert bezw. in Alkali gelöst und solange mit Chlor behandelt, bis keine weitere Bleichung der ausgefallenen Reaktionsprodukte mehr stattfand. Die Reaktionslösungen wurden zentrifugiert, die entstandenen Niederschläge wie üblich ausgewaschen und auf Ton bei Zimmertemperatur getrocknet. Bei Verwendung von Acetylentetrachlorid wurden bei 105° getrocknete Huminsäuren angewandt.

a) Versuch in Acetylentetrachlorid.

Um zunächst den Reaktionsverlauf in wasserfreier, vollständig neutraler Lösung kennen zu lernen, wurden 10 g bei 105° getrocknete Huminsäuren, staubsein pulverisiert, in 100 ccm Acetylentetrachlorid suspendiert. Beim Einleiten von Chlor nahm das bis dahin vollkommen farblose Acetylentetrachlorid bald eine rotbraune Farbe an. Eine Entwicklung von Salzsäure kounte erst nach längerem Einleiten sestgestellt werden, als sich im oberen Teil des Glasgesäßes ein farbloser, kristallinischer Beschlag, der aus Hexachloräthan bestand, bemerkbar machte. Durch die Behandlung des rötlichbraunen Reaktionsgemisches mit Wasserdamps wurde das Acetylentetrachlorid, das nur geringe Mengen Hexachloräthan enthielt, über-

getrieben. Der Destillationsrückstand, im Perforator mit Äther extrahiert, lieferte 0,83 g (10,8%) eines orangeroten, glänzenden Extraktes mit eigenartigem Geruch. Er enthielt nach dem Trocknen bei 105° 18,0% Cl. Nach dem Abfiltrieren und Trocknen des im Perforator verbliebenen, amorphen rotbraunen Reaktionsproduktes bei 30% erhielten wir 7,7 g eines matten lockeren Pulvers mit chinonartigem Geruch.

Bei der erschöpfenden Extraktion mit Äther im Soxhlet lieferte er 0,91 g (11,8°/0) eines orangeroten, glänzenden Extraktes mit eigenartigen Geruch. Nach dem Trocknen bei 105° enthielt er 30.8°/0 Cl.

Beim Erwärmen im hohen Vakuum (0,5 mm) auf 120° gab er kein Sublimat ab, sondern erlitt unter Dunkelfärbung anscheinend eine weitgehende Zersetzung. Der chlorhaltige Extraktionsrückstand war in Alkohol und Aceton teilweise löslich und stellte ein braunes lockeres Pulver dar.

b) Versuch in wässeriger Suspension.

Angewandt: 330 g einer Paste mit 91,5% Wassergehalt (= 28,1 g Huminsäuren) in etwa 750 ccm Wasser. Das in feuchtem Zustande blaßrote, auf Ton zu harten und spröden Stücken zusammengetrocknete Reaktionsprodukt wog 25,3 g (90,0% berechnet auf angewandte Huminsäuren) und stellte nach dem Zerreiben ein gelbbraunes Pulver mit schwachem Chlorgeruch dar, das sich in Alkali sehr leicht, in Alkohol leicht mit rotbrauner Farbe auflöste. Es enthielt 1,4% Asche und 29,2% Chlor. In Benzol unlöslich, gingen in Äther nur sehr geringe Mengen mit schwach gelber Farbe in Lösung.

Beim Erwärmen der Substanz im Vakuum (0,5 mm) machte sich selbst bei 160° Ölbadtemperatur kein Sublimat, sondern nur eine Wasser- und Salzsäureabspaltung bemerkbar. Der dunkelbraun gewordene Rückstand ging in Alkali leicht, in Alkohol nur teilweise in Lösung, während er in Äther unlöslich war.

c) Versuch in alkalischer Lösung.

In eine Lösung von 10 g (bei 105° getrocknete) Huminsäuren in 50 ccm 5n. Natronlauge und 200 ccm Wasser wurde bei gewöhnlicher Temperatur solange Chlor eingeleitet, bis die rötliche Farbe des ausgefallenen Niederschlages sich nicht weiter aufhellte. Nach dem Absaugen und Auswaschen mit Wasser stellte er ein gelbliches amorphes Produkt dar, das beim Trocknen auf Ton eine dunkelbraune Farbe annahm. Die Ausbeute betrug 33%, berechnet auf angewandte Huminsäuren. In Alkohol, Eisessig und Aceton war es nur teilweise mit gelber bezw. roter Farbe löslich. Es enthielt 17,8%, Chlor. Im acetonlöslichen Teil wurden 16,8%, Chlor festgestellt. Beim langsamen Erhitzen im Vakuum (0,3 mm) trat Salzsäureabspaltung ein. Ein Sublimat wurde nicht beobachtet; der verbleibende Rückstand löste sich leicht in Alkali mit dunkler Farbe auf.

Wie aus der verhältnismäßig geringen Ausbeute an Reaktionsprodukten (33%) hervorgeht, muß eine Oxydation der Huminsäuren unter Bildung gasförmiger und wasserlöslicher Produkte in ziemlich erheblichem Umfange stattgefunden haben. Da es uns jedoch bei diesem Versuch auf die Feststellung ankam, ob das von Bevan und Cross beobachtete Chloranil auch aus den von uns benutzten Huminsäuren unter der Einwirkung von Chlor entstanden war, haben wir auf die quantitative und qualitative Untersuchung der flüchtigen und wasserlöslichen Oxydationsprodukte verzichtet.

Dem Chlorgehalt nach entspricht das erhaltene Reaktionsprodukt nahezu dem von Mulder aus Torf erhaltenen.

2. Einwirkung von Brom.

Arbeitsweise: Die in Alkali bezw. Schwefelsäure gelösten oder in Wasser suspendierten fein pulverisierten Huminsäuren wurden solange mit Bromwasser versetzt, bis der Überschuß an Brom nicht mehr verbraucht wurde. Die äußerlich mehr oder weniger vom Ausgangsmaterial verschiedenen Reaktionsprodukte wurden abfiltriert und auf Ton getrocknet.

a) In wässeriger Suspension.

10 g bei 105° getrocknete Huminsäuren lieferten 10,6 g eines dunkelbraunen Pulvers. Eine Entwicklung von Bromwasserstoff fand nicht statt. 8,7 g, im Soxhlet mit Äther erschöpfend extrahiert, lieferten 1,12 g eines dunkelbraunroten, schaumigen, spröden Ätherextraktes, der nach dem Auflösen in heißem Äther, Filtrieren und Verjagen des Lösungsmittels einen glänzenden, rotbraunen, spröden Lack darstellte, der 46,3% Brom enthielt.

Der Extraktionsrückstand lieferte bei der Benzol-Soxhletextraktion nur 0,03 g eines dunkelbraunen, weichen Produktes.

Die nachfolgende erschöpfende Extraktion des Rückstandes von der Benzolextraktion mit Alkohol ergab 1,47 g eines matten. spröden Produktes mit 24,2% Brom. Der verbliebene Extraktionsrückstand enthielt 21,9% Brom.

b) In konzentrierter Schwefelsäure¹).

10 g Huminsäuren, in 20 ccm konzentrierter Schwefelsäure gelöst, wurden unter ständigem Umrühren bis zur Sättigung mit Brom versetzt. Es war hier eine starke Entwicklung von Bromwasserstoff wahrzunehmen. In Wasser gegossen, bestand das Reaktionsprodukt aus einem braunen, flockigen Niederschlag, der nach dem Trocknen auf Ton ein mattes, dunkelbraunes Pulver darstellte; Ausbeute 11,4 g. Beim viermaligen Auskochen mit je 50 ccm Alkohol gingen davon 70% in Lösung. Der nach dem Verjagen des Alkohols bei Wasserbadtemperatur im Hausvakuum erhaltene Extrakt bestand aus einer schwarzen, spröden Substanz. Sie enthielt 22,1% Brom, während der in Alkohol unlösliche, matte, dunkelbraune Rückstand 24,0% Brom aufwies.

c) In alkalischer Lösung.

Zu 9 g Huminsäuren in 30 ccm 2,5 n. Kalilauge wurde Brom bis zum Ausfallen der Huminsäuren hinzugefügt, der Niederschlag mit Kalilauge gerade aufgelöst und die Lösung dann nach und nach mit Salzsäure angesäuert. Nach dem Abfiltrieren, Auswaschen und Trocknen der abgeschiedenen, rotbraunen Flocken erhielten wir 87% der angewandten Huminsäuren als ein mattschwarzes Pulver, das, viermal mit je 50 ccm Alkohol ausgekocht, 19% alkohollösliche Stoffe lieferte. Der Alkoholextrakt stellte ein glänzendes, braunschwarzes, leicht pulverisierbares, sprödes Produkt mit 27,60% Brom dar. Der Rückstand (6,39 g = 80,8°/0) bildete ein braunschwarzes Pulver mit 15,95°/0 Brom. Der Bromgehalt des alkohollöslichen Bestandteiles, der etwa 1/5 des gesamten Reaktionsproduktes ausmachte, war fast doppelt so hoch als der der Hauptmenge.

Tetrabromkohlenstoff haben wir in allen drei Fällen nicht

gefunden.

Die Einwirkung von Halogen auf Huminsäuren unter den verschiedensten Versuchsbedingungen hat in Übereinstimmung mit den

¹⁾ Weyl, Methoden der organischen Chemie, Bd. II, 1089 (1911).

Literaturangaben zu Reaktionsprodukten mit wechselndem Halogengehalt und verschiedenen Löslichkeitsverhältnissen geführt. Identifizierbare Substanzen, die einen Schluß auf die Konstitution der Huminsäuren erlauben, wie das von Bevan und Cross sowie von Eller erhaltene Chloranil, haben wir nicht beobachtet. Da bei der Reaktion im allgemeinen keine Entwicklung von Halogenwasserstoff eintrat, dürften die Reaktionsprodukte im wesentlichen durch Anlagerung von Halogen an Huminsäuren entstanden sein.

3. Einwirkung von Kaliumohlorat.

Sestini¹) fand, daß bei der Einwirkung von Kaliumchlorat und Salzsäure auf Huminsubstanz aus Zucker ein Produkt mit $30.34^{0}/_{0}$ Cl entstand.

Im Rahmen der vorliegenden Untersuchung haben wir auch das Verhalten der Huminsäuren gegen Kaliumchlorat festgestellt.

2 g feingepulverte Huminsäuren, in 50 ccm 5 n. HCl suspendiert. wurden bei 40 bis 50° innerhalb 2 Tagen mit 4 g pulverisiertem Kaliumchlorat versetzt. Die Farbe der Huminsäuren ging von schwarz in braun über. Der nach Beendigung des Versuchs vorhandene braune Bodenzusatz wurde von der klaren, weingelben Lösung abgenutscht und auf Ton getrocknet. Die Ausbeute an dem hierbei rotbraun gewordenen Reaktionsprodukt betrug 80% vom angewandten Material. Im Filtrat waren nur noch geringe Mengen organischer Bestandteile vorhanden. In Benzol war das Reaktionsprodukt unlöslich. 0,757 g Substanz, achtmal mit je 10 ccm heißem Äther ausgezogen, lieferten 0,470 g (62,1%) eines dunkelbraunen, lackartigen Ätherextraktes mit 29,2% Cl. Der ätherunlösliche Rückstand war nahezu vollständig in Alkohol löslich und gab 0.276 g (36,5%) berechnet auf angewandtes Reaktionsprodukt) eines dunklen Alkoholextraktes mit 16,2% Cl.

Beim langsamen Erhitzen des Reaktionsproduktes im Vakuum (0,8 mm) bis auf 140° sammelte sich ein aus kleinen, etwas gelblich gefärbten, flachen Täfelchen bestehendes Sublimat an, das an dem Schmelzpunkt und seinen sonstigen Eigenschaften als Hexachloräthan erkannt wurde. Während der Sublimation hatte eine reichliche Salzsäureabspaltung stattgefunden. Der Sublimationsrückstand bestand aus einem schwarzen, amorphen Pulver, das in verdünntem Alkali löslich war.

¹⁾ B. 16, 244 (1888).

Auch bei der Einwirkung von Kaliumchlorat und Salzsäure auf Huminsäuren entstehen Produkte, die einen ähnlichen Chlorgehalt aufweisen, wie die durch direkte Chlorierung der Huminsäuren erhaltenen Substanzen. Die allgemeinen Eigenschaften sind fast dieselben, so daß zwischen den nach diesen beiden Methoden gewonnenen Produkten keine prinzipiellen Unterschiede vorhanden sein dürften.

Zusammenfassung.

Die Einwirkung verschiedener Reagenzien auf Huminsäuren haben wir mehr zu unserer Orientierung unternommen, um Anhaltspunkte zu erhalten, welche Arbeitsweise außer der Behandlung der Huminsäuren mit Alkali bezw. Salpetersäure für die Konstitutionsermittlung der Huminsäuren in Frage kommt. Wenn auch bei all diesen Reaktionen keine chemisch-identifizierbaren Produkte erhalten worden sind, so führt die Einwirkung von Jodwasserstoffsäure sowie von Halogen auf Huminsäuren in zufriedenstellender Ausbeute zu Substanzen, die sich in ihren Eigenschaften von den Huminsäuren wesentlich unterscheiden. Für die Konstitutionsermittlung der Huminsäuren könnten daher diese Reaktionen von Bedeutung sein.

Mülheim-Ruhr, Juli 1921.

22. Trockene Destillation der Huminsäuren und ihrer mit Aikali erhaltenen Veränderungsprodukte.

Ton

Hans Tropsch und Albert Schellenberg.

Graefe1) erhielt bei der trocknen Destillation guter Schwelkohle, die mit Benzol extrahiert worden war, somit also zum großen Teil aus Huminsubstanzen bestanden haben dürfte, 23,2% eines "minderwertigen" Teeres mit 18% Kreosot und nur 3,2% Paraffin. Jedoch muß diese verhältnismäßig hohe Teerausbeute (23%) nach neueren Untersuchungen von W. Schneider²) zum Teil auf das Bitumen B, zum Teil auf den in Alkali unlöslichen Kohlerückstand zurückgeführt werden. Denn W. Schneider erhielt bei der Verschwelung von Huminsäuren rund 0,4 bis 0,7% Teer, so daß die Huminsäuren praktisch hiernach keinen Teer liefern. seiner Untersuchungen über "Teerbildner der sächs.-thüring. Schwelkohle" fand Erdmann", daß Huminsäuren, die er aus einer im großen entbituminierten Riebeckschen Schwelkohle durch Auskochen mit Sodalösung gewonnen hatte, nach dem Auswaschen und Trocknen an der Luft 8,2% Teer mit 13,1% Robparaffin und 16,8% Kreosot lieferten. Da jedoch den angewandten Huminsäuren noch 1,91% benzollösliches Bitumen bei 24stündiger Soxhletextraktion entzogen werden konnte, ist er der Ansicht, daß "durch diesen Bitumengehalt das an sich nur geringfügige Vorkommen von Paraffin im Teer der Huminsäuren teilweise wenigstens erklärt und vielleicht nur hierauf zurückzuführen ist." Er sagt dann weiter (S. 312): "Während die Annahme noch nicht streng bewiesen, aber doch nicht ganz ungerechtfertigt ist, daß allein das Bitumen Paraffin bildet, ist es etwas anderes mit dem Kreosot. An seiner Bildung sind alle drei die organische Schwelkohle zusammensetzenden

5) Z. ang. 84, 809 (1921).

¹⁾ Graefe, Die Braunkohlenteerindustrie, S. 9 (1906).

²) Abh. Kohle S, 181 u. 888 (1918).

Gruppen (Bitumen, Huminsäuren und Restkohle) beteiligt, nicht zum wenigsten die Huminsäuren. Obwohl sie nur wenig Teer bilden, ist dieser doch verhältnismäßig so reich an Phenolen, daß die Huminsäuren neben der Restkohle (die 33,2%) Teer mit 6,1%, Kreosot ergab) wesentlich als Kreosotbildner in Betracht kommen . . . Die Huminsäuren haben somit als Phenolbildner an praktischem Interesse gewonnen".

Nach Franz Fischer und Hans Schrader¹) beruht der Widerspruch zwischen den Befunden von W. Schneider und von Erdmann wahrscheinlich darauf, daß die Huminsäuren von W. Schneider während der Gewinnung eine Oxydation erlitten haben, während Erdmann seine Huminsäuren auf schonendere Weise isoliert und anscheinend nicht so weit oxydierte Produkte erhalten hat wie Schneider.

Bei den bisherigen Untersuchungen sind die Huminsäuren der trockenen Destillation bei gewöhnlichem Druck unterworfen worden. Da die Destillation im Vakuum oft zu anderen Resultaten führt, so schien es uns zunächst von Interesse, das Verhalten der Huminsäuren bei diesem schonenderen Destillationsverfahren zu untersuchen. Außerdem haben wir auch die Destillation unter etwas abgeänderten Versuchsbedingungen unter gewöhnlichem Druck durchgeführt, um einerseits damit die Resultate der Vakuumdestillation vergleichen zu können und andrerseits einen näheren Einblick in die einzelnen Zersetzungsphasen zu erhalten.

I. Destillation der Huminsäuren.

a) im Vakuum.

120 g bei 105° getrocknete Huminsäuren wurden bei 0,8 bis 5,1 mm Quecksilber innerhalb drei Stunden auf 525° erhitzt. Die Versuchsanordnung war dieselbe, wie sie seinerzeit für die Vakuumdestillation der Braunkohle ausgearbeitet worden war 2). Wir erhielten 81 g (57,5%) eines metallbraunen Koksrückstandes, 12 l Gas mit 54% Kohlensäure und 9% Sauerstoff und in den Vorlagen insgesamt 16 ccm Wasser und darin suspendiert eine sehr geringe Menge eines festen, amorphen, gelbbraunen Produktes, das in Äther aufgenommen nach dem Verjagen des Lösungsmittels 0,21 g (0,2%) betrug und ein glänzendes, durchsichtiges, braunes Produkt dar-

¹⁾ Brennstoff-Chemie 2, 287 (1921).

⁾ W. Schneider und H. Tropsch, Abh. Kohle 2, 80 (1917).

stellte. In seinem Geruch erinnerte es an Krackprodukte. Das stark saure Destillationswasser gab mit Eisenchlorid keine Phenolreaktion; es enthielt unter anderem Essigsäure und Ameisensäure.

Wir hatten also auch bei diesen Versuchsbedingungen dieselben quantitativen Ergebnisse erhalten, die die Versuche von W. Schneider bei der trocknen Destillation bei gewöhnlichem Druck ergeben hatten.

Ein Vergleich mit den weiter unten von uns erhaltenen Schwelergebnissen bei gewöhnlichem Druck ergibt, daß bei der Vakuumdestillation die Menge der flüchtigen Produkte (Wasser, Teer und Gas) etwas geringer ist als bei der gewöhnlichen Verschwelung. Diese Unterschiede können jedoch auch auf die verschiedenen Versuchsbedingungen zurückzuführen sein.

b) bei gewöhnlichem Druck.

20 g der bei 105° getrockneten Huminsäuren wurden im Aluminiumschwelapparat innerhalb einer halben Stunde auf 300° erhitzt und drei Stunden auf dieser Temperatur gehalten. Noch vor Erreichung dieser Temperatur war die Hauptmenge des schließlich gefundenen Zersetzungswassers in dem vorgelegten Kölbchen kondensiert. Gegen 300° fand noch eine lebhaftere Gasentwicklung statt. Der Rückstand unterschied sich von den angewandten Huminsäuren äußerlich nicht, hatte jedoch fast vollständig seine Alkaliföslichkeit eingebüßt.

Das Destillat bestand aus einer schwach gelb gefärbten, stark saueren, wässerigen Flüssigkeit, die durch geringe Mengen gelblicher Flocken etwas getrübt war und ammoniakalischer Silberlösung gegenüber ein starkes Reduktionsvermögen besaß. Dieses war sowohl den sauren wie den mit Wasserdampf flüchtigen, neutralen Bestandteilen eigen.

Der erhaltene Zersetzungsrückstand wurde dann bei gleicher Versuchsanordnung innerhalb einer halben Stunde auf 500° erhitzt und eine weitere halbe Stunde auf dieser Temperatur gehalten.

1)as von 300 bis 500° übergehende Kondensat bestand aus einer wässerigen Flüssigkeit, in der sich einige gelbliche Flocken befanden.

Der Koksrückstand war in Alkohol und Alkali völlig unlöslich und bestand aus 9,6°/₀ Asche, 72,0°/₀ C und 2,2°/₀ H. Unter Luftabschluß zur Rotglut erhitzt, lieferte er neben mit schwach leuchtender Flamme brennbaren Gasen nur stark sauer reagierendes Wasser.

Der nicht unangenehme Geruch des Destillats, das die vorhin angegebenen Eigenschaften besaß, erinnerte an Benzaldehyd. Sowohl die über der Flüssigkeit befindlichen Gase als auch die Flüssigkeit selbst reagierten alkalisch. Beim Erwärmen mit Alkali trat reichliche Ammoniakentwicklung auf. Die beobachteten gelblichen Flocken färbten sich über Nacht dunkelbraun.

Übersicht 1. Bei dem Versuch wurden erhalten 1):

Temperatur	Halbkoks	Teer %	Zersetzungs- wasser	Gas und Verlust
bis 800	78,0	0	14,0	18,0
300—500	58,8		5,0	9,7

Es zeigt sich, daß bis $300^{\circ}~27^{\circ}/_{\circ}$, von $300-500^{\circ}~$ dagegen nur noch $14,7^{\circ}/_{\circ}$ flüchtige Schwelprodukte entstehen, die Zersetzungsreaktionen sich also in der Hauptsache unter $300^{\circ}~$ abspielen. Während jedoch bis $300^{\circ}~$ die Menge des Zersetzungswassers etwa ebenso groß wie die Menge der gasförmigen Schwelprodukte ist, werden zwischen $300^{\circ}~$ und $500^{\circ}~$ vorwiegend Gase abgespalten.

Sowohl bis 300° als auch zwischen 300 und 500° hat eine Teerbildung nicht stattgefunden, denn in beiden Fällen entstehen feste bezw. wasserunlösliche Stoffe nur in so geringer Menge, daß sie für die quantitativen Untersuchungen nicht in Frage kommen, und waren so beschaffen, daß sie nicht als "Teer" angesprochen werden konnten.

2. Destillation der noch huminsäureartigen Reaktionsprodukte, die bei der Druckerhitzung der Huminsäuren mit 10 n. Kalilauge zurückgewonnen wurden.²)

Bei der Druckerhitzung der Huminsäuren mit Kalilauge bei 300° beobachteten wir, daß die aus der alkalischen Lösung mit Säure ausgefällten noch huminsäureartigen Produkte im Gegensatz zu den angewandten Huminsäuren beim Erhitzen unter Luftab-

¹⁾ Berechnet auf angewandte Huminsäuren.

³⁾ Siehe dieses Buch S. 201.

schluß teerige Produkte abgaben. Diese Beobachtung erschien uns deshalb bemerkenswert, da sie darauf hindeutet, daß bei der Einwirkung von Alkali bei höherer Temperatur eine innere Umlagerung im Huminsäuremolektil stattgefunden haben muß, während die allgemeinen Eigenschaften keine besondere Veränderung erfahren haben. Um uns tiber die quantitativen Verhältnisse zu orientieren, haben wir eine größere Menge der bei der Druckerhitzung erhaltenen Veränderungsprodukte der Vakuumdestillation unterworfen.

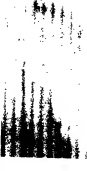
Hierbei zeigte es sich, daß die bei 150° durch Druckerhitzung erhaltenen Veränderungsprodukte der Huminsäuren sich noch so wie die Huminsäuren selbst verhielten. 80 g dieser Veränderungsprodukte wurden innerhalb vier Stunden der Vakuumdestillation bei 1,3—3,7 mm Quecksilber und bis zu 500° Außentemperatur unterworfen. Hierbei gingen von 340° ab nur äußerst geringe Teermengen über, die in 9,2 g einer gelblichen, stark sauer reagierenden wässerigen Flüssigkeit suspendiert waren. 70,6°/o der angewandten Substanz waren als Destillationsrückstand verblieben.

Anders verhalten sich dagegen die durch Druckerhitzung bei 300° erhaltenen Veränderungsprodukte der Huminsäuren. Bei der trockenen Destillation von 10 g im Aluminium-Schwelapparat ging bei 450° eine bemerkenswerte Menge eines dunklen Teeres über. Der bei 510° beendete Versuch ergab 71°/0 Koksrückstand, 8°/0 Wasser und 8°/0 Teer, der zum Teil in Lauge löslich war. Aus der ätherischen Lösung des in Alkali unlöslichen Anteiles schieden sich beim langsamen Abdunsten des Äthers in der rötlichen viskosen Grundmasse gut ausgebildete farblose Kristallnadeln ab.

Es wurde dann ein größerer Versuch mit 80 g im Vakuum durchgeführt. Der Versuch dauerte drei Stunden. Das Vakuum betrug 0,5—3,3 mm Quecksilber. Von 340° Außentemperatur ab sammelten sich in der Vorlage gelbliche Öltropfen und ein klares, gelbes, harzartiges Produkt an. Bei Beendigung des Versuches betrug die Außentemperatur 510°.

Beim langsamen Erwärmen der beiden letzten mit flüssiger Luft gekühlten Vorlagen auf Zimmertemperatur erhielten wir insgesamt 3,8 l Gas mit $52,2\,^{\circ}/_{\circ}$ Kohlensäure, $1,6\,^{\circ}/_{\circ}$ ungesättigten und $4,1\,^{\circ}/_{\circ}$ gesättigten Kohlenwasserstoffen, $5,5\,^{\circ}/_{\circ}$ Sauerstoff, $1,5\,^{\circ}/_{\circ}$ Kohlenwayd, $10,4\,^{\circ}/_{\circ}$ Wasserstoff und $24,7\,^{\circ}/_{\circ}$ Stickstoff.

Der harte Koksrückstand betrug 60 g = $75^{\circ}/_{\circ}$, berechnet auf angewandtes Material, und war im Aussehen von diesem nicht sehr verschieden; sowohl an Natronlauge als auch an Sodalüsung gab



er so gut wie nichts ab. Beim Erwärmen auf dem Wasserbad färbte sich die Natronlauge und Sodalösung kaum brann.

In der ersten Vorlage war der übergegangene Teer mit etwas Huminsäurestaub verunreinigt und wurde davon durch viermaliges Auskochen mit je 25 ccm Aceton befreit. Wir erhielten 4,1 g eines festen, in dünner Schicht gelbbraunen Extraktes, der bei Wasserbadtemperatur schmelzbar war.

Der Acetonextrakt, der zur Bestimmung der alkalilöslichen Anteile in 100 ccm Äther aufgenommen und mit 50 ccm 5 n. Natronlange ausgeschüttelt wurde, lieferte eine rötlichbraune, grün fluoreszierende Ätherlösung, die nach dem Trocknen und Verjagen des Lösungsmittels 1,3 g eines matten, weichen, braunroten Neutralextraktes ergab. Aus der alkalischen, dunkelbraunroten Lösung erhielten wir nach dem Ansäuern mit Schwefelsäure, dreimaligem Ausschütteln mit je 50 ccm Äther und Verjagen des Lösungsmittels 0,6 g in Äther unlösliche Flocken von huminsäureartiger Beschaffenheit und 1,7 g ätherlösliche saure Bestandteile, die ein glänzendes, dunkelbraunes, hartes Produkt darstellten, das bei Wasserbadtemperatur schmelzbar war.

Der Inhalt der drei anderen Vorlagen wurde nacheinander mit heißem Benzol, Alkohol und Aceton ausgekocht und die von den Staubteilchen befreiten Lösungen vereinigt. Die so erhaltene grün fluoreszierende Lösung wurde im Vakuum (12 mm Quecksilber) bei 50—60° Wasserbadtemperatur zur Trockene eingedampft. Als Rückstand blieben 2,15 g (2,7°/0 berechnet auf angewandtes Ausgangsmaterial) eines dunklen, rotbraunen, weichen mit festen gelben Substanzen durchsetzten Produktes zurück. In der oben angegebenen Weise untersucht, enthielt es neben neutralen auch saure Bestandteile, die sich in ihrem Aussehen nicht wesentlich voneinander unterschieden. Die bei der Vakuumdestillation erhaltene Teermenge betrug also 8°/0 vom angewandten Material und bestand aus neutralen und sauren Substanzen.

Die neutralen Anteile wurden in möglichst wenig heißem Aceton gelöst und die Lösung bei —10° von der ausgefallenen nahezu farblosen voluminösen Masse abfiltriert. Nach mehrmaligem Umlösen aus Aceton, dem anfänglich etwas Tierkohle zugegeben wurde, erhielten wir ein schwach gefärbtes Produkt, daß das Aussehen von Paraffin besaß und auch dem Schmelzpunkt (62°) nach als solches angesprochen werden konnte. Nach der Elementaranalyse

enthielt es noch etwas Sauerstoff, so daß in ihm entweder ein Keton oder ein durch Ketone verunreinigtes Paraffin vorliegt.

3,026 mg Substanz gaben 9,270 mg CO₂ und 3,805 mg H₂O. Gef. 83,57 $^{\circ}$ /₀ C und 14,07 $^{\circ}$ /₀ H.

Ber. für C₄₇ H₉₄O 83,59 %, , 14,04 %, ...

Durch Behandlung der Huminsäuren mit Alkali erhält man also Produkte, die im Gegensatz zu den Huminsäuren bei der trockenen Destillation im Vakuum und auch bei gewöhnlichem Druck bemerkenswerte Mengen Teer liefern, der aus Säuren und neutralen Bestandteilen besteht. Die neutralen Bestandteile enthalten unter anderem paraffinähnliche Substanzen. Man muß hiernach annehmen, daß die Huminsäuren eine Umlagerung in ihrem Molekül erfahren haben, die man wohl nach Willstätter als Disproportionierung bezeichnen kann, wodurch sie befähigt werden, beim Erhitzen teerige Spaltprodukte zu liefern.

3. Destillation der Huminsäuren mit Zinkstaub.

1. Versuch: 92 g einer 20% igen Paste aus frisch gefällten Huminsäuren wurden mit 100 g Zinkstaub gut verrührt, bei Wasserbadtemperatur zur Trockne eingedampft und bei 105% getrocknet.

Beim langsamen Erhitzen im einseitig zugeschmolzenen Verbrennungsrohr erhielten wir neben einer erheblichen Gasmenge, deren Entwicklung bei dunkler Rotglut nahezu beendet war, als Kondensat in der nachgeschalteten, mit einer Kältemischung gekühlten Vorlage Wasser und ein dunkles Öl. Bei heller Rotglut wurde der Versuch als beendet abgebrochen. Es wurden im ganzen 5,1 l Gas mit 25,4% Kohlensäure, 0,6% Olefinen, 1,2% Sauerstoff, 13,2% Kohlenoxyd, 35,8% Wasserstoff, 3,6% gesättigten Kohlenwasserstoffen (Methan) und 20,2% Stickstoff erhalten.

Das Kondensat, das neben einigen Tropfen eines oben aufschwimmenden Öls in der Hauptsache aus Wasser bestand, lieferte nach dem Aufnehmen in Äther, Trocknen mit Natriumsulfat und Verjagen des Lösungsmittels ein klares, gelbes Öl, das bei der Destillation zwischen 80 und 130° überging. Bei der Einwirkung von konzentrierter Salpetersäure erhielten wir ein schweres Öl mit Nätzobenzolgeruch.

2. Versuch: Eine Paste von 50 g Huminsäuren wurde in gleicher Weise wie bei Versuch 1 mit 200 g Zinkstaub verrührt und bei 105° getrocknet. Um eine Überhitzung und etwaige Zer-

setzung der Destillationsprodukte zu vermeiden, wurde das Gemisch in einem beiderseitig offenen Verbrennungsrohr im Wasserstoffstrom erhitzt. Die Destillationsprodukte wurden in zwei Vorlagen aufgefangen, von denen die erste mit einer Kältemischung, die zweite mit flüssiger Luft gekühlt wurde. Die Temperatur wurde mittels eines Thermoelementes außen gemessen. Bis 130° bestand das Kondensat nur aus Wasser. Um 140° begann ein fast farbloses Öl überzugehen. Von 320° ab wurden am Ende der Röhre zahlreiche Tropfen eines schweren flüchtigen gelben Öls beobachtet, das durch Erwärmen in die Vorlage übergetrieben wurde. Das kondensierte Gas (4,5 l) enthielt 39°/0 Kohlensäure.

Die in der Vorlage angesammelten Kondensate wurden vereinigt, mit Äther ausgeschüttelt, die ätherische, gelbe, schwach opalisierende Lösung mit Natriumsulfat getrocknet und der Äther im Vakuum abgedampft. Wir erhielten 1,55 g (3% berechnet auf bei 105% getrocknete Huminsäuren) eines rötlichgelben, leicht beweglichen, öligen Rückstandes mit einem an Pyridin und Chinolin erinnernden Geruch. Beim Ausschütteln seiner ätherischen Lösung mit verdünnter Schwefelsäure erhielten wir eine tiefrote schwefelsaure Lösung, aus der durch Natronlauge ein gelbes Öl abgeschieden wurde; in verdünnter Salzsäure aufgenommen, lieferte es mit Platinchlorid, Pikrinsäure und Perchlorsäure amorphe gelbe Niederschläge. Es gelang jedoch nicht, aus der uns zur Verfügung stehenden geringen Menge eine gut definierbare Verbindung zu isolieren, noch das Öl nach der Methode von Schotten-Baumann zu benzoylieren.

Der in Schwefelsäure unlösliche Anteil (saure und neutrale Bestandteile) des ursprünglichen Ätherextraktes (1,11 g = 75°/oberechnet auf angewandten Extrakt) stellte nach dem Verjagen des Äthers ein rötlichgelbes, sehr scharf riechendes Öl dar, das in drei Fraktionen zerlegt wurde.

Fraktion 1: bis 80°: eine farblose, klare Flüssigkeit mit eigenartigem, nicht unangenehmen aromatischen Geruch;

Fraktion 2: bis 150°: einige Tropfen einer klaren, farblosen Flüssigkeit mit ähnlichem Geruch;

Fraktion 3: von 150° ab: gegen 200° ging bei teilweiser Zersetzung des Destillationsrückstandes ein etwas getrübtes, rötliches Destillat über.

Die Zinkstaubdestillation der Huminsäuren lieferte also ein verhältnismäßig leicht flüchtige Bestandteile enthaltendes Destillat,

256 Hans Tropsch u. Albert Schellenberg, Trockene Destillation d. Huminsäuren usw.

das saure, neutrale sowie basische Produkte enthielt, von denen wir in einem Falle einen nach Siedepunkt und Verhalten gegen Salpetersäure als Benzol anzusprechenden Kohlenwasserstoff isoliert haben.

Zusammenfassung.

Die trockene Destillation der Huminsäuren ergab, daß diese sowohl bei gewöhnlichem Druck (wie bereits bekannt) als auch im Vakuum so gut wie keinen Teer geben, daß dagegen die bei der Einwirkung von Alkali bei 300° erhaltenen Veränderungsprodukte bemerkenswerte Mengen Teer zu liefern imstande sind, aus dem ein paraffinartiges Produkt isoliert werden konnte.

Bei der trockenen Destillation der mit Zinkstaub vermischten Huminsäuren ist ebenfalls ein Destillat erhalten worden; in diesem konnten unter anderem Benzolkohlenwasserstoffe nachgewiesen werden.

Mülheim-Ruhr, Juni 1921.

23. Vergleichende Einwirkung von 5 n. Salpetersäure auf Gellulose, Traubenzucker, künstliche Huminsäuren aus Zucker sowie aus Hydrochinon, natürliche Huminsäuren und Lignin.

Von

Hans Tropsch und Albert Schellenberg.

Im Anschluß an die Versuche über die Einwirkung von 5 n. Salpetersäure auf künstliche Huminsäuren¹) erschien es uns von Interesse, unter genau denselben Versuchsbedingungen das Verhalten der natürlichen und künstlichen Huminsäuren, sowie des Lignins, der Cellulose und des Traubenzuckers, der ja nach Chardet²) als Zwischenprodukt bei der Entstehung der natürlichen Huminsäuren aus Cellulose eine Rolle spielen soll, gegenüber Salpetersäure festzustellen, um aus dem Reaktionsverlauf einige Anhaltspunkte über den Grundcharakter der in Frage stehenden Substanzen zu gewinnen. Hierzu wurden je 10 g Cellulose (Filtrierpapier), Traubenzucker, Huminsubstanz aus Zucker, Huminsäuren aus Hydrochinon⁸), natürliche Huminsäuren (aus Braunkohle) und Lignin in 50 ccm 5 n. Salpetersäure bei Zimmertemperatur eingetragen. Während bei Cellulose, Traubenzucker, den natürlichen Huminsäuren und Lignin keine bemerkenswerte Veränderung eintrat, war bei den künstlichen Huminsäuren eine Erwärmung festzustellen. Die Beobachtungen über den weiteren Reaktionsverlauf sind in folgender Übersicht (S. 258) zusammengestellt.

Der Inhalt der Kolben bestand nach Beendigung der Reaktion bei

Cellulose: aus einer farblosen Flüssigkeit und einem weißen Bodensatz von kleinen Bruchstücken farbloser Fasern;

Traubenzucker: aus einer klaren farblosen Flüssigkeit, aus der sich eine recht erhebliche Menge Oxalsäure ausgeschieden hatte;

Huminsäuren aus Rohrzucker: aus einer klaren rotbraunen Lösung;

¹⁾ Dieses Buch, S. 282.

^{*)} Franz Fischer und Hans Schrader: Entstehung und chemische Struktur der Kohle, 2. Aufl., S. 16.

⁵⁾ Diese waren uns von Herrn Prof. Dr. Eller freundlichst zur Verfügung gestellt worden.

Gan Abhandl - Renntnis der Koble. 6.

Tag	Zeit	Tem- peratur	Cellulose 1	Traubenzuoker 2	Künstliche Humin- substanz aus Rohr- zucker 3
20. 7.	945	Zimmer- temp.	keine Veränderung	klare, farblose Lüsung	Erwärmung, Beginn einer Gasent- wicklung (rotbrauns Dämpfe), die fast zum Überschäumen führt. Die Reaktion wurde daher durch Kühlung mit keltem Wasser gemäßigt
	255	n	22	n	sobald mit der Wasser- kühlung ausgesetzt wurde, trat arneute Gasentwicklung ein, dieHuminsubstanzhatt sich in ein hellrote Pulver umgewandelt
	800	מ	n n	**	die von Zeit zu Zei
	850	n	n	n	mische Gasentwick
	450	, ,	,	n	lung wurde durch Eiskühlung gemilder
	600	n	, ,	7	es fand keine weiter
	700	77	я .	n	Gasentwicklung meh statt
vom 21. 7. bis 22. 7.	8a0	} "	77	n	, ,
: .	1000	. 80	7	unter Entwicklung rothrauner Dämpfe färbte sich die Lö- sung grün	lung
800		85	n	die Lösung hatte	
750		42	,	sich nahem ent	2

elcht.

Huminsäuren aus Hydrochinon	Natürliche Huminsäuren 5	Lignin 6	Bemerkungen
4 	, 0	0	
Erwärmung, nach kurzer Zeit starke Ent- wicklung rotbrauner Dämpfe, die trots der Eiskühlung sum Über- schäumen führte	erst nach einiger Zeit schwache Erwärmung und Entwicklung gelbbrauner Dämpfe	wie bei 5	
			•
bei dauernder Eis- kühlung allmähliches Nachlassen der Reaktion	7	20	
•			
	•]		
sobald die Riskühlung			
aufhörte, erneute starke Gasentwicklung	n ·	79	,
auch ohne Ris- oder			
Wasserkühlung fand keine weitere Re- aktion mehr statt	7	17	sämtliche Reaktions- gefäße wurden nun in ein Wasserbad von Zimmertempe-
			ratur gestellt.
, n	· "	29	Das Wasserbad wurde mit kleiner Flamme angewärmt.
Die eintretende leb-	schwache Gasentwick-	mäßige Gasentwick-	
hafte Gasentwicklung	lung	· lung	
machte ein wieder- holtes Einstellen in			•
Riswasser nötig			·
es war vollständige			
Lösung eingetreten, mäßige Gasentwick-	7	39	
lung		1	17*

Tag	Zeit	Tem- peratur •(:	Cellulose 1	Traubensucker	Künstliche Humin- substanz sus Rohr- zucker 8
38, 7.	848 12 ⁴⁵	25 45	keine Veränderung	keine Dämpfe, farblese Lösung	kein Schaum, in der rotbraunen Flüssigkeit befand sich am Boden ein hellrotes Pulver
25. 7.	ე 00 ე40	60	23	schwache Ent- wicklung gelb- brauner Dämpfe	etwas Sohaum; es hatte sich fast alles zu einer dunkelroten Lösung gelöst
	g 4 0	70	unter Entwicklung rothrauner Dämpfe zerfiel das Filtrier- papier au einem flockigen Brei	,	schwache Gasent- es war nur noch wenig Ungelöstes vorhanden. Die Lösung hatte sich etwas aufgehellt
	800 600	11.	} wie vorhin	} wie vorhin	} wie vorhin
26. 7.	880		keine braunen Dämpfe	keine braunen Dämpfe, farblose Lösung	klare, orangerote Flüssigkeit, auf deren Oberfläche sich eine geringe Menge einer amorphen, orangeroten
	600	100	19	, n	Substanz angesammeli hatte es war vollständige Lösung eingetreten
\$7. 7.).		
29. 7	90	•		Es trai	keine weitere Verände

Huminsäuren aus Hydrochinon: aus einer klaren rothrannen Tasung, die im Vergleich zu der aus den Zuckerhuminenen einen tieferen Farbenton besaß, und einer erhebe eines amorphen dunklen Bodensatzes;

Huminsäuren aus Hydrochinon	. Natürliche Huminsäuren 5	Lignin 8	Bemerkungen
kein Schaum	wenig Schaum, tief- dunkle Lösung mit nur wenig ungelösten Be- standteilen	wenig Schaum, in der rotbraunen Lösung be- fand sich am Boden ein hellrotes Produkt	Wasserbad über Nacht abgestellt.
kein Schaum; bis auf eine minimale Menge einer rotbraunen pul- verigen Substans war alles gelöst. Farbe der Lösung rotbraun	etwas Schaum; außer wenig rotbraunem Rückstand war alles mit tiefdunkler Farbe in Lösung gegangen	etwas Schaum, in der rotbraunen Lösung be- fand sich neben einer hellroten flockigen Substans ein grauer Rückstand, der s. gr. Teil aus anorganischen Anteilen bestand	Wasserbad ange- stellt.
wicklung, aber keine g	elbbraunen Dämpfe		
schwache Gasentwick- lung	schwache Gasentwick- lung	keine Gasentwicklung, der hellrote Rückstand hatte abgenommen	
wie vorhin	} wie vorhin	wie vorhin	Wasserbad über Nacht abgestellt.
dunkelrotbraune Flüssigkeit; beim Ab- kühlen befanden sich am Boden dunkle farb- lose Kristalle, die als Oxalsäure identifisiert wurden	tiefdunkelroteFlüssig- keit, am Boden eine geringe Menge eines amorphen dunklen Produktes	klare orangerote Flüssigkeit, am Boden des Kölbchens be- fanden sich graugrüne Aschebestandteile	Wasserbad ange- stellt.
es war vollständige . Lösung eingetreten	bis auf einen geringen dunkten Bodensstz war vollständige Lö- sung eingetreten	Bodensatz war alles	
rung der Reaktionsger	nische ein.		

Natürliche Huminsäuren: aus einer tiefdunkelbraunen Lösung (wie bei den Huminsäuren aus Hydrochinon) und einem graubraunen Bodensatz, dessen Menge etwas geringer war als bei den Huminsäuren aus Hydrochinon;

Lignin: aus einer klaren orangeroten Lösung und einer betrüchtlichen Menge eines hellbraunen in der Hauptsache aus anorganischen Substanzen bestehenden Bodensatzes.

Wie aus der Übersicht hervorgeht, wirkt die Salpetersäure auf Cellulose und Traubenzucker in ganz anderem Sinne ein, als auf Huminsäuren und Lignin, die sich gegen 5 n. Salpetersäure fust gleich verhalten. Die künstlichen Huminsäuren reagieren unter äußerst lebhafter Gasentwicklung schon bei Zimmertemperatur mit Salpetersäure und unterscheiden sich hierin von den natürlichen Huminsäuren und dem Lignin, die erst bei höherer Temperatur in Reaktion treten. Der allgemeine Reaktionsverlauf ist jedoch sowohl bei den künstlichen als auch bei den natürlichen Huminsäuren sowie beim Lignin derselbe und die beobachteten Unterschiede in der Reaktionsfähigkeit sind wohl hauptsächlich auf die unterschiedliche Größe der Molekülkomplexe in den einzelnen Substanzen zurückzuführen. Der im wesentlichen gleiche Reaktionsverlauf kann daher auf eine analoge Konstitution dieser Substanzen zurückgeführt werden. Nach Ansicht von Eller kommt den aus Diphenolen gewonnenen künstlichen Huminsäuren eine oxychinonartige Struktur zu: eine ähnliche Konstitution könnte man auch den drei andern Substanzen zuschreiben.

Für die Huminsäuremoleküle kann unserer Ansicht nach nur eine Konstitution in Frage kommen, die sieh mit der intensiven Farbe dieser Substanzen, besonders in alkalischer Lösung, vereinbaren läßt. Den farbigen Verbindungen ist in den meisten Fällen eine chinoide Struktur eigen. Es dürfte daher nicht unberechtigt sein, den künstlichen und natürlichen Huminsäuren sowie dem Lignin aromatische Struktur zuzuschreiben, die das Auftreten von chinoiden Bindungen ermöglicht.

Mit der Annahme von phenolischen Hydroxylgruppen sowohl in den Huminsäuren wie im Lignin steht die Wirkungsweise der verdünnten Salpetersäure durchaus im Einklang, da ja bekanntlich Phenole mit Salpetersäure leicht in Reaktion treten.

Auch die aus den Huminsäuren mittels Salpetersäure erhaltenen intensiv gefärbten Reaktionsprodukte, die, auch wenn sie salpetersäurefrei sind, Wolle gelb fürben, sind nach ihren Eigenschaften und ihrer Entstehungsweise als Nitrophenole zu betrachten und bestätigen die arometische Struktur und das Vorhandensein von phenolischem Hydroxyl.

Mülheim-Ruhr, Juli 1921.

24. Über die Einwirkung von Salpetersäure auf Braunkohle und Huminsäuren.

Von

Albert Schellenberg.

Brennstoff-Chemie 2, 884 (1921).

In einer Abhandlung über "Die Nitrierung der Braunkohle" 1) berichtet Marcusson, daß er bei der Behandlung einer Rohbraunkohle (mit 4,5 %) Bitumen und 25 % Wasser) mit Salpetersäure verschiedener Konzentration (spez. Gew. 1,52, 1,46, 1,42 und 1,1) bei - 10°, - 5° und bei gewöhnlicher Temperatur einen acetonlöslichen "Nitrokörper" in Ausbeuten bis zu 87% erhalten hat. Durch Verwendung eines Gemisches von konz. Schwefelsäure mit Salpetersäure vom spez. Gewicht 1,42 (7,5:5) bei Zimmertemperatur steigt die Ausbeute auf 100 % und wird "die Wirtschaftlichkeit" günstiger. Das rotbraune "Nitrierungsprodukt" enthält 3,8 % Stickstoff und ist in Aceton, Pyridin und Dichlorhydrin leicht, in Benzol und Alkohol schwer löslich. Die aus der Pyridinlösung durch Fällung mit einem Kalksalz gewonnene Calciumverbindung enthält 6,3 % CaO. Hieraus berechnet Marcusson das Äquivalentgewicht der "Nitrosäure" zu 425. Alkoholische Kalilauge färbt das "Nitrierungsprodukt" braunschwarz. Nach dem Abgießen der Lauge ist es in Wasser löslich. Beim Ansäuern der wässerigen Lösung mit Mineralsäure sind im Filtrat 0,7% des Stickstoffs in Form niederer Oxyde nachweisbar. Die Acetonlösung der "Nitrokohle" liefert mit einer ätherischen Lösung von Eisenchlorid bezw. Quecksilberbromid Doppelsalze. Versuche, die "nitrierte Kohle" zu reduzieren, sind bisher negativ ausgefallen. Beim Erhitzen mit Salzsäure am Rückflußkühler wird ein Drittel des Stickstoffs abgespalten. Daher ist es nach Marcusson "noch fraglich, ob ein wahrer ,Nitrokörper' und nicht etwa eine Oxoniumverbindung vor-

¹⁾ Z. ang. 84, 521 (1921).

liegt". Die Lösungen in Aceton und Benzol-Alkohol sollen nach Marcusson in der Lack- und Farbenindustrie verwendbar sein. Weiterhin geht aus der Marcussonschen Arbeit hervor, daß die Nitrierung der Kohle sich auf die eigentliche Kohlensubstanz erstreckt.

Da diese sich nun nach den Untersuchungen von W. Schneider1) aus den alkalilöslichen Huminsäuren und einem Rest zusammensetzt, der je nach den Versuchsbedingungen mehr oder weniger in alkalilösliche huminsäureartige Produkte überführbar ist, ist als sicher anzunehmen, daß die Huminsäuren sich Salpetersäure gegentiber gleich oder ähnlich verhalten werden wie Bohbraunkohle. Tatsächlich stimmen denn auch die bisher bekannten Reaktionsprodukte, die bei der Einwirkung von Salpetersäure auf Huminsäuren und Braunkohlen erhalten sind, in ihren allgemeinen Eigenschaften sowohl untereinander als auch mit dem von Marcusson beschriebenen Reaktionsprodukt weitgehend überein. Zum Vergleich seien im folgenden einige der bereits bekannten Versuchsergebnisse kurz wiedergegeben. Ein Hinweis auf frühere Untersuchungsergebnisse erscheint auch deshalb schon angebracht, weil Marcusson nur auf eine seiner früheren Arbeiten²) Bezug nimmt, in dieser aber die Untersuchungsergebnisse anderer Forscher auf diesem Gebiet ebensowenig wie in der vorliegenden erwähnt werden und so die beiden Marcussonschen Arbeiten irrtumlicherweise leicht zu der Auffassung führen könnten, daß sie die ersten und einzigen auf diesem Gebiete seien und daß nach allem, was über die Natur der Reaktionsprodukte bekannt ist, die Ansicht Marcussons die größte Wahrscheinlichkeit für sich habe.

Die erste Beobachtung über die Einwirkung von Salpetersäure auf Huminsubstanzen dürfte Mulder zuzuschreiben sein⁸). Bei der Behandlung natürlicher und künstlicher Huminsäuren mit starker Salpetersäure erhielt er eine Huminsalpetersäure oder Nitrohuminsäure, die in ihren allgemeinen Eigenschaften recht weit mit den Produkten übereinstimmt, die später auch von andern bei ähnlichen Versuchsbedingungen erhalten wurden. Im Gegensatz zu diesen lieferte sie jedoch bei der Behandlung mit heißer Kalilauge unter Ammoniakentwicklung ein stickstoffreies Produkt, so daß

¹⁾ Abh. Kohle 8, 172 u, 887 (1918).

²⁾ Braunkohla 17, 246 (1918). .

^{*)} J. pr. [1] 19, 246 (1840); 20, 267 (1840); 21, 860 (1840); 82, 829 (1844).

Mulder annahm, sie sei nichts anderes als das von Berzelius untersuchte quellsalzsaure Ammoniak¹).

Fremy²) fand, daß lignitische Braunkohlen ("lignite xyloïde ou bois fossile" und "lignite compacte et parfait") von Salpetersäure äußerst heftig angegriffen und in ein gelbes Harz (résine jaune") umgewandelt wurden, das sich in Alkali und überschüssiger Salpetersäure löste.

Nach ihm machten dann Donath und Margosches⁸) sowie Donath und Bräunlich4) das Verhalten von Braunkohle gegen verdünnte und konz. Salpetersäure (1.40) bzw. Nitriersäure zum Gegenstand eingehender Untersuchungen. Neben Essig-, Propion-, Butter-, Capron- und besonders Oxalsäure und stark färbenden Substanzen erhielten sie hierbei ein "fast schwarzes Pulver" und ein "hellbraun gefärbtes" Produkt. Ersteres in Benzol und Äther unlöslich, war in Alkohol, Aceton, Essigsäure und Alkali leicht, in siedendem Wasser mäßig leicht löslich. Letzteres ging in siedendem Alkohol nahezu zu 50% in Lösung und enthielt ein ätherunlösliches, dunkelbraunes, stark stickstoffhaltiges Pulver, das beim Kochen mit konz. Kalilauge Ammoniak abgab. Da beim Erwärmen seiner essigsauren Lösung mit Phenylhydrazin Stickstoff entwickelt und die erhaltene "intensiv braunrote Lösung" durch Zink- oder Eisenstaub "zu einer nahezu farblosen Flüssigkeit reduziert" wurde, betrachten sie es als "ein durch Stickstoff-Sauerstoffreste substituiertes Abbauprodukt der Braunkohle" und zwar als eine Nitrosoverbindung. Für das mit Nitriersäure bei 30-35 ° aus Braunkohle erhaltene Reaktionsprodukt war sein Verhalten gegen wässrige Alkalien und die Löslichkeit in organischen Lösungsmitteln (besonders Aceton) charakteristisch.

Mulders Untersuchungen wurden in etwas abgeänderter Weise von Malkomesius und Albert⁵) fortgesetzt, indem sie Huminsäuren (aus dem Kasseler Braun) bei Zimmertemperatur mit konz. Salpetersäure (1,52) behandelten. Das Reaktionsprodukt löste sich in Alkali, wurde aus der tiefrotbraunen Lösung mit Säuren gefällt

¹) Nach Sven Oden: Die Huminsäuren, S. 51 (1919) das Ammoniumsals von Fulvosäuren.

²) C. r. 52, 114 (1861).

²⁾ Chemische Industrie 25, 238 (1903).

⁴⁾ Cham. Ztg. 28, 180 (1904); 86, 874 (1912).

^{*)} J. pr. [2] 70, 512 u. f. (1904).

ì

und war in Methyl- und Äthylalkohol, Eisessig und besonders Aceton leicht löslich. Es enthielt 3,85 % N und besaß das Mol.-Gewicht 500. Da selbst durch anhaltendes Kochen mit konz. Kalilauge keine Salpetersäure abgespalten wurde, betrachteten sie es hinsichtlich seiner Beständigkeit als ein Nitroprodukt der aromatischen Reihe. Jedoch war es nicht reduzierbar. Brom wurde verhältnismäßig leicht aufgenommen und führte zu einem Derivat mit 40—43 % Brom. Ähnliche Nitrokörper mit wechselndem Stickstoffgehalt gewannen sie aus allen humosen Bodenarten.

Auf Grund seiner Untersuchungen über die Einwirkung von Salpetersäure auf natürliche und künstliche Huminsubstanzen kam Sestini¹) zu der Auffassung, daß in ihnen Alkyl-, wahrscheinlich Oxymethyl-, Hydroxyl-, und Ketogruppen teils in offenen, teils in geschlossenen Ketten (Furan-, Benzol- usw. Kerne) vorhanden seien.

Montanari²) fand, daß die aus Pyrogallol, Saccharose und Acetaldehyd erhaltenen Humussubstanzen bei der Behandlung mit Salpetersäure stets die Reaktion von Nitrophenolen gaben. Wie diese künstlichen, so dürften nach ihm auch die natürlichen Huminsubstanzen stets den Benzolring und daneben auch den Furanring enthalten.

Zu ähnlichen Ergebnissen wie Malkomesius und Albert gelangte dann seinerzeit auch Marcusson, als er in analoger Weise wie jene die aus einer alkalilöslichen schlesischen Braunkohle hergestellte Huminsäure³) mit Salpetersäure (1,52 bezw. 1,42) behandelte. Seine Reaktionsprodukte (eine "Dinitro (!)-Huminsäure mit 4,3 % N" und eine "zyklische Nitroverbindung mit 2,9 % N") waren nach ihren allgemeinen Eigenschaften "mit einer von Malkomesius und Albert gewonnenen Verbindung identisch". — Aus Braunkohle erhielt er mit rauchender Salpetersäure eine "zyklische Dinitroverbindung mit 4—5 % Stickstoff. In ihren Löslichkeitsverhältnissen stimmte die "Nitrokohle" mit den "Nitrohuminsäuren" völlig überein". "Alkalien bilden wasserlösliche Isonitrokörper, die durch Mineralsäure unter Entwicklung von Stickoxydul zersetzt werden. Die "Nitrohuminsäuren" vermögen in gleicher Weise, wie "Nitrokohle" Brom sowie Schwefelsäure

¹⁾ C. 1902 L 188; L'Orosi 24, 289-99 (1901).

²⁾ C. 1905 I, 20; Staz. sperim. agrar. ital. 87, 816 (1904).

³) Z. ang. 81, 287 (1918); Chem. Ztg. 44, 44 (1920).

zu addieren und mit Eisenchlorid oder Quecksilberbromid Doppelverbindungen einzugehen."

Neuerdings benutzte Eller¹) zum Nachweis der Ähnlichkeit seiner aus Brenzkatechin, Chinon und Hydrochinon dargestellten Huminsäuren mit den natürlichen Huminsäuren das Verhalten beider Körperklassen gegen Salpetersäure. Die Beständigkeit der Reaktionsprodukte gegen heiße Kalilauge "scheint auf einen aromatischen Nitrokörper hinzuweisen".

Und schließlich wurde im Kaiser-Wilhelm-Institut für Kohlenforschung, Mülheim-Ruhr, im Zusammenhang mit anderen Arbeiten auch die Einwirkung von Salpetersäure auf natürliche Huminsäuren untersucht³). Hierbei wurde ein Körper isoliert, der hinsichtlich seiner allgemeinen Eigenschaften und seiner leichten Reduzierbarkeit mit Zinn und Salzsäure sowie der Unbeständigkeit des dabei erhaltenen Reduktionsproduktes fraglos ein Nitrophenol darstellt. Wie bereits berichtet, steht er dem Hexanitrodiresorcin sehr nahe.

Abgesehen von einigen Abänderungen in den Versuchsbedingungen, die die Ausbeuten erhöhen und die "Wirtschaftlichkeit" günstiger gestalten, bietet somit die neueste Arbeit Marcussons sowohl im experimentellen Teil als auch im Schlußergebnis im wesentlichen nichts Neues, könnte jedoch ebenso wie seine früheren Angaben leicht zu Mißverständnissen Veranlassung geben.

Denn schon die wechselnden Bezeichnungen "Nitrokörper, Nitrierungsprodukt, Nitrosäure, Nitrokohle und nitrierte Kohle" erwecken den Eindruck, als ob es sich in den einzelnen Fällen um besondere Reaktionsprodukte handelt, während Marcusson, da er z. B. eine Methode für die Isolierung der Nitrosäure nicht angibt, offenbar diese Bezeichnung auf das gleiche Reaktionsprodukt anwendet. Hinsichtlich der Tatsache, daß es bisher noch nicht gelungen ist, weder die Huminsäuren, die nur einen Teil der Rohbraunkohle, des Torfes usw. ausmachen, rein darzustellen⁸), noch aus diesem im Vergleich zur Rohbraunkohle immerhin einheitlicheren Material durch die Einwirkung von Salpetersäure gut charakterisierte chemische Individuen zu erhalten⁴), dürfte das von Marcusson aus einer Rohbraunkohle erhaltene Reaktionsprodukt kaum

¹⁾ Brennstoff-Ohemie 2, 188 (1921).

^{*)} Brennstoff-Chemie 2, 218 (1921).

^{*)} Sven Oden: Die Huminsäuren, 1918, S. 82.

⁴⁾ Malkomesius und Albert, J. pr. [2] 70, 514 (1904).

als eine "Nitrosäure mit dem Äquivalentgewicht 425" zu betrachten sein, besonders dann nicht, wenn irgendwelche Reinigungsmethoden nicht angewandt sind. Dagegen wird man in Anbetracht der in der Literatur bekannten Untersuchungsergebnisse kaum in der Annahme fehlgehen, daß es aus zahlreichen mehr oder weniger veränderten Bestandteilen der Rohbraunkohle besteht, die zum Teil ihre kolloide Natur durch die Behandlung mit Salpetersäure bei gewöhnlicher Temperatur nicht verloren haben. Solange nun eine Trennung der kolloiden von den nicht kolloiden Bestandteilen des Reaktionsproduktes nicht vorgenommen ist, wird dieses ferner zahlreiche Stoffe adsorbtiv gebunden enthalten, die jedes Analysenresultat beeinflussen. Im Falle des Kalksalzes der "Nitrosäure", das durch Fällung erhalten ist, wird man es also mit einem Produkt zu tun haben, das, abgesehen davon, daß das Reaktionsprodukt der eigentlichen Kohlesubstanz selbst kaum einen einheitlichen Stoff darstellt, sowohl anorganische (Asche) und organische (Bitumen) Bestandteile¹) der Rohbraunkohle als auch das zur Fällung benutzte Kalksalz und möglicherweise auch das als Lösungsmittel angewandte Pyridin adsorbtiv gebunden hat. Die Errechnung des Äquivalentgewichtes der Nitrosäure, deren Nitronatur Marcusson überdies selbst bezweifelt und deren Säurecharakter er nicht bewiesen hat, ans dem CaO-Gehalt ihres Kalksalzes wäre demnach erst dann von Wert, wenn dieses eine von den genannten Verunreinigungen befreite Substanz darstellt. Irgendwelche Analysenresultate über die Reinheit seines Kalksalzes sind jedoch von Marcusson nicht beigebracht. Gleiches gilt auch für die Behauptung, daß die "Nitrokohle" mit einer ätherischen Lösung von Eisenchlorid oder Quecksilberbromid "Doppelsalze" bildet. Denn weder in der letzten noch in den früheren Arbeiten Marcussons sind hierfür die experimentellen Unterlagen angegeben, so daß die Existenz der "Doppelsalze" vorläufig noch in Frage steht.

Sie können deshalb auch nicht als Beweis dafür anzusehen sein, daß in dem Reaktionsprodukt "etwa eine Oxoniumverbindung vorliegt". — Daß ein Hauptbestandteil der Braunkohlen sich aus "gesättigten polyzyklischen Sauerstoffverbindungen, in denen sich der Sauerstoff in Brückenbindung befindet", zusammensetzt, ist von Marcusson bereits vor einigen Jahren²) als bewiesene Tatsache

¹⁾ Vgl. hierzu Braunkohle 17, 246 (1918).

³) Z. ang. 81, 287 (1918).

hingestellt worden, nachdem er diese Annahme auf Grund spekulativer Betrachtung allgemeiner Versuchsergebnisse, die er bei der Einwirkung von Schwefelsäure auf Steinkohle erhielt, zunächst für die Steinkohle¹) vermutungsweise aufgestellt hatte. Irgendwelche experimentellen Beweise hierfür sind jedoch weder damals noch jetzt von Marcusson angegeben.

Über die Versuche, die Marcusson zur Reduktion der "nitrierten Kohle" unternommen hat, liegen leider ebenfalls keine genauen Angaben vor, so daß sie zur Beurteilung der Natur der "Nitrokohle" nicht heranzuziehen sind. Möglicherweise sind die negativen Versuchsergebnisse Marcussons in der vorläufig noch ziemlich unbekannten Natur des anscheinend hochmolekularen Reaktionsproduktes begründet. Denn es ist hierbei zu berücksichtigen, daß eine im Anschluß an die etwa stattgefundene Reduktion eintretende Veränderung des Reaktionsproduktes jene leicht verwischen könnte. Dieses würde zu einem größeren oder kleineren Teil stets dann eintreten, wenn die Nitrokohle sich ganz oder teilweise aus nitrophenolartigen Substanzen zusammensetzt, da aus diesen bei der Reduktion die unbeständigen Aminophenole entstehen. Auf die Möglichkeit dieses Umstandes deutet neben der Arbeit Montanaris, die mir im Original gegenwärtig leider nicht vorliegt, das im Kaiser-Wilhelm-Institut für Kohlenforschung, Mülheim-Ruhr, aus natürlichen Huminsäuren erhaltene Nitrophenol hin, dessen Reduktionsprodukt sich schon in schwach salzsaurer Lösung in ein dunkles, huminsäureartiges Produkt umwandelt. Zutreffendenfalls würde dann die tatsächlich stattgefundene Reduktion der "Nitrokohle" kaum in den allgemeinen Eigenschaften des Reduktions- bezw. Kondensationsproduktes zum Ausdruck kommen. - Ob die von Donath und Bräunlich aus Braunkohle erhaltene Nitrosoverbindung diese Annahme bestätigt, geht aus ihrer Arbeit leider nicht hervor.

Und die Tatsache, daß beim Erhitzen der "Nitrokohle" mit Salzsäure am Rückflußkühler ein Drittel des Stickstoffs abgespalten wird, kann vielleicht darauf beruhen, daß die adsorbtiv gebundene Salpetersäure (bezw. deren Spaltprodukte) entfernt wird. Hierbei ist jedoch zu berücksichtigen, daß die Marcussonsche Arbeit eine Angabe, in welcher Form der Stickstoff abgespalten wird, nicht enthält.

¹⁾ Ohem. Ztg. 42, 488 (1918).

270 Albert Schellenberg, Über die Einwirkung von Salpetersäure auf Brannkohle usw.

Hiernach können daher die Tatsachen, die Marcusson zugunsten des Oxoniumcharakters des Reaktionsproduktes (und somit der Braunkohlen und Huminsubstanzen im allgemeinen) anführt, vorläufig nicht als stichhaltig angesehen werden. Dagegen deuten zahlreiche Versuchsergebnisse darauf hin, daß den Steinund Braunkohlen, sowie den natürlichen Huminsubstanzen eine aromatische Struktur zugrunde liegt¹). Eine zusammenfassende Darstellung der bisher über die Struktur der Huminsäuren bekannten Tatsachen soll demnächst an dieser Stelle gegeben werden.

Mülheim-Ruhr, November 1921.

¹⁾ Brennstoff-Chemie 2, 87, 216, 287 (1921).

25. Druckerhitzung und Alkalischmelze von Lignin.

Von

Franz Fischer und Hans Tropsch.

Die Löslichkeit des Lignins in verdünnter Alkalilauge bei höherer Temperatur ist schon lange bekannt und wird technisch bei dem Natronzellstoffverfahren verwertet. Franz Fischer und Hans Schrader1) haben die Einwirkung von verdünnter Alkalilauge auf Lignin näher untersucht und gefunden, daß das nach dem Verfahren von Willstätter und Zechmeister isolierte Lignin durch Einwirkung von 4 n. Kalilauge bei 200° in alkalilösliche Huminsäuren übergeführt wird, ohne daß dabei erhebliche Mengen von anderen Produkten entstehen. Aus 30 g Lignin erhielten Franz Fischer und Hans Schrader auf diese Weise 24,2 g alkalilösliche Huminsäuren, während an flüchtigen Säuren (Essigsäure) nur etwa 0,5 g entstanden waren. An äther- und wasserlöslichen Säuren waren nur 0,3 g gebildet worden. Wurden die bei 200° mit Alkali erhaltenen braunen Lösungen des Lignins auf 300° erhitzt, so schieden sich schwarzbraune bis schwarze alkaliunlösliche Produkte aus und zwar in umso geringerem Maße je höher die Konzentration des Alkalis war.

Wir haben die Einwirkung von konzentrierter (10 n.) Alkalilauge auf Lignin vorgenommen, in der Hoffnung bei diesem Verfahren größere Mengen identifizierbarer Spaltprodukte zu erzielen als durch die radikalere Kalischmelze, die sowohl mit dem Lignin²) als auch mit seinen Sulfosäuren³) schon des öfteren durchgeführt worden ist und in allen Fällen mehr oder minder große Mengen Protokatechusäure ergeben hat. Für die Konstitutionsaufklärung des Lignins wird diesem Befund bisher keine allzu große Bedeutung beigelegt, um so mehr als auch bei der Kalischmelze von Cellulose geringe Mengen Protokatechusäure erhalten werden⁴).

¹⁾ Abh. Kohle 5, 882 (1920); siehe dort auch die Eltere Literatur.

^{*)} Hägglund, Arkiv för Kemi, Min. och. Geol. 7, 15 (1918); C. 1919 III, 186; Klason, B. 58, 706 (1920).

^{*)} Melander, C. 1919 I, 862; Hönig und Fuchs, M. 40, 34 (1919).

⁴⁾ Literatur s. Abh. Kohle 5, 884 (1920).

I. Druckerhitzung von Lignin.

a) mit 10 n. Kalilauge auf 300°.

Wir haben uns zuerst durch einen Vorversuch über das Verhalten des Lignins bei der Druckerhitzung orientiert.

10 g Lignin, nach Willstätter und Zechmeister hergestellt. mit 12,6% Wasser und 5,8% Asche, wurden mit 50 ccm 9,5 n. Kalilauge in einem eisernen Hochdruckautoklaven 3 Stunden auf Nach dem Erkalten wurden 1600 ccm eines mit 300° erhitzt. schwach leuchtender Flamme brennbaren Gases abgeblasen, das 0,40/0 CO, enthielt. Der Autoklaveninhalt wurde mit Wasser verdünnt, filtriert und der Filterrückstand mit Wasser gewaschen. Der lufttrockene Rückstand (2 g) bestand aus einer kohligen Substanz. Das dunkelrotbraune Filtrat wurde mit Salzsäure angesäuert und die ausgefallenen Huminsäuren (2,6 g) abfiltriert. Filtrat, das die Protokatechusäurereaktion zeigte, wurde mit Äther extrahiert und dabei 2,25 g eines stark nach niedrigen Fettsäuren riechenden Extraktes erhalten, aus dem sich beim Abkühlen nadelförmige Kristalle ausschieden. Es wurde nun eine größere Menge Lignin der Druckerhitzung mit konzentrierter Kalilauge unterworfen.

250 g Lignin, das 4,1% Wasser und 6,3% Asche enthielt, wurden in einem 2½ l fassenden Schüttelautoklaven mit 1250 ccm 10 n. KOH auf 300% erhitzt. Da sich, als die Temperatur von 300% erreicht war, das Manometer verstopfte, wurde nochmals erkalten lassen und das gebildete Gas aufgefangen. Es waren 14,5 l brennbares Gas. Der Autoklav wurde dann wieder auf 300% erhitzt und 3 Stunden auf dieser Temperatur, die durch ein Kupfer-Konstantanthermoelement gemessen wurde, gehalten. Nach dem Erkalten wurden 30,5 l brennbares Gas abgeblasen.

Der Autoklaveninhalt, der aus einer dunkelbraunen Lösung sowie aus einer unlöslichen schwarzen Masse bestand, wurde in zwei Partien mit Wasserdampf abgeblasen.

Die erste Partie, die hauptsächlich die durch Alkali in Lösung gehaltenen Produkte enthielt, lieferte nur geringe Mengen, die zweite Partie, die viel von den alkaliunlöslichen bezw. schwerlöslichen Produkten enthielt, gab dagegen 1,4 g eines terpenartig riechenden Öls, das von 80—270° unter Hinterlassung eines Rückstandes siedete. Es enthielt 74,0°/0 C und 11,6°/0 H. Die vereinigten, von dem Öl abgetrennten Wasserdampfdestillate wurden mit einer Kolonne fraktioniert, wobei als Vorlauf eine wässerige

Flüssigkeit erhalten wurde, die beim Kochen mit blauer Flamme brennbare Dämpfe abgab und eine glühende CuO-Spirale reduzierte (Methylalkohol). Die alkalische Reaktionsflüssigkeit wurde nach dem Behandeln mit Wasserdampf zentrifugiert und filtriert, wobei nach dem Auswaschen und Trocknen 17,2 g einer dunkelbraunen Masse als Filterrückstand erhalten wurde. Das Filtrat wurde mit Äther extrahiert, wobei jedoch nur geringe Substanzmengen in Lösung gingen, so daß die Ätherextraktion nicht weiter fortgesetzt, sondern die alkalische Flüssigkeit mit Schwefelsäure angesäuert Die ausgefallenen Huminsäuren wurden abfiltriert und stellten nach dem Auswaschen mit heißem Wasser und Trocknen 86,5 g eines grauschwarzen Pulvers dar, von dem beim Behandeln mit Äther unter Hinterlassung eines graubraunen Pulvers etwa 50% in Lösung gingen. Die ätherische Lösung hinterließ beim Verdunsten eine braune, lackartige Masse, die in Natriumkarbonat nicht, wohl aber in Lauge mit dunkelbrauner Farbe löslich war. In Benzol löste sie sich teilweise. Der in Benzol unlösliche Teil stellte ein braunes Pulver dar. das von Alkohol schon in der Kälte mit brauner Farbe aufgenommen wurde.

Die von den ausgefällten Huminsäuren abgetrennte saure Reaktionsflüssigkeit wurde nnter Einleiten von Wasserdampf eingeengt und so die bei der Druckerhitzung entstandenen flüchtigen Fettsäuren (Ameisensäure und Essigsäure) abdestilliert, wobei das Destillat zu deren Neutralisation 330 ccm n. NaOH verbrauchte. Nachdem die flüchtigen Säuren entfernt worden waren, wurde die Reaktionslösung im Perforator mit Äther erschöpfend extrahiert. Der Ätherextrakt schied schon im Extraktionsapparat gut ausgebildete Kristalle (1,09 g) aus, die aus der ätherischen Lösung entfernt wurden. Diese hinterließ nach dem Trocknen mit Na2SO und Abdestillieren des Äthers 24,1 g Extrakt, der keine Neigung zum Kristallisieren zeigte. Der Extrakt gab zwar eine intensive Eisenreaktion auf Phenole bezw. Phenolcarbonsauren, irgend welche definierbaren Produkte konnten jedoch nicht gefaßt werden. Diese phenolischen Substanzen gehen leicht wieder in huminsäureartige Körper über, denn wenn man den Extrakt etwas über 100° erhitzt, so verwandelt er sich in eine ätherunlösliche, feste Masse, die sich in Natronlauge mit dunkelbrauner Farbe löst und ganz den Charakter der Huminsäuren zeigt.

Die aus der ätherischen Lösung ausgeschiedenen Kristalle wurden aus Wasser umkristallisiert und wiesen dann einen Schmelzpunkt von 147° auf. Sie zeigten keine Eisenreaktion. Durch zweimaliges Umkristallisieren aus Wasser erhöhte sich ihr Schmelzpunkt auf 149—150°. Zur Analyse wurde die Substanz außerdem bei 110° im Vakuum von 2 mm sublimiert, wobei sie sich in Form kleiner Wärzchen an die Gefäßwand ansetzte.

Die Elementaranalyse ergab:

5,254 mg Substanz lieferten 9,455 mg CO_2 und 3,204 mg H_2O . Gef. 49,10% C, 6,82% H.

Ber. C₆H₁₀O₄ 49,30°/₀ C, 6,90°/₀ H.

Die Bestimmung des Äquivalentgewichts durch Titration ergab: 8,518 mg Substanz verbrauchten 5,25 ccm ⁿ/₄₅ NaOH.

Äquivalentgewicht gef. 73,03, ber. 73,04.

Nach dem Schmelzpunkt, der Elementaranalyse, der Titration und den allgemeinen Eigenschaften lag hier Adipins äure vor. Wir haben uns Adipinsäure aus Cyclohexan (Kahlbaum) durch Oxydation mit HNOs (spez. Gew. 1,41) hergestellt und unsere Substanz in allen ihren Eigenschaften mit der aus Cyclohexan erhaltenen Säure identisch gefunden. Die Mischschmelzpunktsbestimmung ergab keine Depression.

Nach ½ jährigem Stehen des Ätherextraktes kristallisierten daraus 1,5 g zu Drusen vereinigte Prismen aus, die mit Alkohol-Petroläther und Äther-Petroläther gewaschen wurden und sich nach der weiteren Reinigung durch Umkristallisieren aus Wasser ebenfalls als Adipinsäure erwiesen. Schmelzpunkt 150°. Nach zweimaligem Sublimieren bei 110° im Vakuum ergab die Substanz bei der Verbrennung:

3,239 mg Substanz lieferten 5,870 mg CO₂ und 1,920 mg H_2O . Gef. 49,44°/₀ C, 6,63°/₀ H.

Ber. C₈H₁₀O₄ 49,30°/₀ C, 6,90°/₀ H.

Im ganzen sind also aus dem Ätherextrakt 2,59 g Adipinsäure isoliert worden. Oxalsäure wurde unter den Produkten der Druckerhitzung mit 10 n. Kalilauge bei 300° nicht aufgefunden.

Auf Reinlignin gerechnet, wurden erhalten:

0,6 % terpenartiges Öl,

· 7,7% alkaliunlösliche Reaktionsprodukte.

38.6% Huminsäuren.

8,9% flüchtige Säuren (als Essigsäure gerechnet).

10,1% wasser- und ätherlösliche Produkte

(darunter Phenolcarbonsäuren),

1,20/c Adipinsäure.

67,1 º/o

b) mit 10 n. Natronlauge auf 250°.

200 g Lignin mit $6.6^{\circ}/_{0}$ Wasser und $6.3^{\circ}/_{0}$ Asche, 1250 ccm 10 n. Natronlauge wurden im Schüttelautoklaven 5 Stunden auf 250° erhitzt. Das nach dem Erkalten abgeblasene Gas (12 l) enthielt $4.4^{\circ}/_{0}$ CO₂, $0.6^{\circ}/_{0}$ O₂, $0.3^{\circ}/_{0}$ CO, $85.8^{\circ}/_{0}$ H₂ und $8.9^{\circ}/_{0}$ N₂. Die dunkelbraun gefärbte Reaktionslösung wurde mit Wasser auf 1800 ccm aufgefüllt und die CO₂-Zahl bestimmt. Als CO₂-Zahl der Lösung wurde 8 gefunden, woraus sich 28,3 g CO₂ für die Gesamtlösung berechnen.

Die Reaktionslösung wurde mit Wasserdampf abgeblasen; es wurden diesmal jedoch keine mit Wasserdampf flüchtigen Produkte erhalten. Nach dem Zentrifugieren, Filtrieren und Waschen blieben 28,1 g schwarzer Filterrückstand. Durch Ansäuren des Filtrats mit Schwefelsäure wurden 70,3 g Huminsäuren erhalten. Gut gewaschen und getrocknet stellten sie ein dunkelbraunes Pulver dar, das in Alkohol fast vollständig löslich war, an Äther dagegen nur wenig abgab. Beim Erhitzen im Reagensglas gaben die Huminsäuren Teer und Wasser ab.

Das saure Filtrat wurde im Wasserdampfstrom eingeengt; das Destillat verbrauchte 258 ccm n. NaOH zur Neutralisation der mit Wasserdampf flüchtigen Säuren. Aus der von den flüchtigen Säuren befreiten Lösung ließen sich durch Äther 26,73 g Substanz extrahieren, davon 6,48 g Oxalsäure, die aus der ätherischen Extraktlösung auskristallisierte und durch den Schmelzpunkt und ihre sonstigen Eigenschaften identifiziert wurde. Der von der Oxalsäure befreite Ätherextrakt, der starke Reaktion auf Protokatechusäure gab, jedoch keine Neigung zum Kristallisieren zeigte, wurde mit Bleiacetat fraktioniert gefällt. Die in einzelnen Fraktionen abgeschiedenen Bleisalze wurden mit Schwefelwasserstoff zerlegt. Aus Fraktion I und II schied sich beim Einengen etwas Oxalsaure aus, während aus Fraktion III und IV nach starkem Einengen eine Substanz auskristallisierte, die nach dem Abpressen auf Ton und Umkristallisieren aus Wasser bei 181° schmolz. Nach dreimaligem Sublimieren im Vakuum lag der Schmelzpunkt bei 120°, so daß hier also Bernsteinsäure vorlag, die durch die Sublimation in ihr Anhydrid tibergegangen war. Damit stimmte auch die Elementaranalyse überein:

5,272 mg Substanz lieferten 9,300 mg CO₂ und 1,821 mg H_2O , 3,473 , , , 6,125 , , , , 1,220 , , , .

Gef. 48,12% C, 3,86% H, , 48,11% C, 3,93% H. Ber. C4H4O2 47,99% C, 4,03% H.

Auf Reinlignin bezogen, ergab die Druckerhitzung mit 10 n. Natronlauge bei 250°:

16,9 % Kohlensaure,

16,2% alkaliunlösliche Reaktionsprodukte,

40,40/0 Huminsäuren,

8,9% flüchtige Säuren (als Essigsäure gerechnet),

11,6% wasser- und ätherlösliche Produkte (darunter Bernsteinsäure und Phenolcarbonsäuren),

3,7 º/₀ Oxalsāure.

97,7%

Die beiden mit Lauge durchgeführten Druckerhitzungen haben zu verschiedenen Produkten geführt. Während mit 10 n. Kalilauge bei 300° keine Oxalsäure, wohl aber Adipinsäure erhalten wurde, ergab die Druckerhitzung mit 10 n. Natronlauge bei 250° die Bildung von Oxalsäure und Bernsteinsäure, während diesmal keine Adipinsäure gefaßt werden konnte. Offenbar steht die Bildung der 6 C-Atome besitzenden Adipinsäure

COOH

einerseits und die von Bernsteinsäure

(CH₂)₃

COOH

роон

mit 4 C-Atomen und Oxalsäure

000H

mit 2 C-Atomen andrerseits in einem gewissen Zusammenhang. Phenole, die mit Eisenchloridlösung intensive Färbungen gaben, waren in beiden Fällen entstanden.

li. Kalischmelze von Lignin.

Die Kalischmelze von Lignin haben wir durchgeführt, um die dabei erhaltenen Resultate mit den Ergebnissen der Druckerhitzung des Lignins mit konzentrierter Lauge vergleichen zu können.

Bei einem Vorversuch wurden 2 g feingepulvertes Lignin, das 24.5°/0 Wasser und 5.0°/0 Asche enthielt, in die in einem Nickeltiegel befindliche Schmelze aus 8 g Kaliumhydroxyd und 6 g Wasser bei 240° allmählich eingetragen und die Temperatur nach Maßgabe des Schäumens auf 300° gesteigert, wobei lebhafte Wasserstoffentwicklung eintrat. Nachdem diese Temperatur 10 Minuten eingehalten worden war, wurde erkalten lassen, die Schmelze in Wasser gelöst und filtriert, wobei so gut wie kein Rückstand hinterblieb. Aus dem Filtrat fielen nach dem Ansäuren mit Salzsäure die bekannten amorphen, huminsäureartigen Produkte aus, die abfiltriert, mit Wasser ausgewaschen und getrocknet wurden (0,47 g). rotbraun gefärbte Filtrat, das mit Eisenchlorid eine schmutzig-grünbraune Farbreaktion gab, wurde mit Äther ausgeschüttelt und die Ätherauszüge mit Natriumsulfat getrocknet. Nach dem Abdestillieren des Äthers blieb ein dickflüssiges, rotbraunes Öl zurück, das durch Die aus der filtrierten Digerieren mit heißem Benzol erstarrte. Benzollösung sich ausscheidenden Kristalle, die sich unter dem Mikroskop als teilweise verwachsene Prismen zu erkennen gaben, waren nach ihrem Schmelzpunkt (190°) und ihrer grünen, auf Zusatz von Natriumkarbonat in Rot umschlagenden Eisenchloridreaktion als Protokatechusäure anzusprechen.

Auch aus dem nicht vom Benzol gelösten Teil des Ätherextrakts wurde nach Auflösen in Wasser, Kochen mit Tierkohle,

Filtrieren und Eindampfen Protokatechusäure erhalten.

Bei einem größeren Versuch wurde die Kalischmelze mit 20 g Lignin und der entsprechenden Kaliumhydroxyd- und Wassermenge in einer Eisenschale in derselben Weise, wie beim Vorversuch vorgenommen. An huminsäureartigen Produkten wurden aus der angesäuerten Lösung 5,0 g (35,5% gerechnet auf Reinlignin) isoliert. Die nach dem Abfiltrieren dieser Produkte erhaltene Lösung wurde im Perforator mit Äther erschöpfend extrahiert und dabei 2,1 g (14,9% gerechnet auf Reinlignin) eines teilweise kristallinisch Um die aus dem Öl auserstarrenden Ätherextrakts erhalten. geschiedenen Kristalle zu isolieren, wurde die Masse auf Ton gestrichen, wobei 1,1 g eines grauen Pulvers zurückblieb, das aus viel Wasser umkristallisiert wurde. Nach 12 stündigem Stehen schied sich eine kristallisierte Substanz aus, die bei 260° noch nicht schmolz und mit Eisenchlorid eine schmutzig-grüne Färbung gab, die auf Zusatz von Natriumkarbonat rotbraun wurde. Protokatechusaure lag hier also nicht vor. Für eine genauere Untersuchung war die Menge zu gering. Aus der von dieser Substanz abgetrennten Lösung schied sich dann bei weiterem Eindampfen Protokatechusäure mit einem Schmelzpunkt von 193—194° aus, der durch nochmaliges Umkristallisieren auf 195° erhöht werden konnte.

Die Substanz wurde hierauf zweimal im Vakuum von 2 mm sublimiert. Die Sublimationstemperatur betrug 113°. Die Substanz schmolz nach dem Sublimieren bei 198° unter Gasentwicklung.

Die Elementaranalyse ergab:

I. 4,516 mg Substanz lieferten 9,050 mg CO₂ und 1,509 mg H₄O;

П. 54,41 " " 3,77 " ".

Ber. für C₇H₆O₄ 54,53 , , 3,93 , , .

Zusammenfassung.

Die Einwirkung von Alkalien verschiedener Konzentration auf Lignin ergab in allen Fällen die Bildung von mehrwertigen Phenolen bezw. Phenolearbonsäuren. Bei der Kalischmelze konnte in Übereinstimmung mit Hägglund sowie mit Klason Protokatechusäure in kristallisierter Form gefaßt werden. Mit 10 n. Lauge entstanden zwar auch ätherlösliche Produkte, die mit Eisenchlorid starke Reaktion auf Phenolearbonsäuren zeigten; in kristallisierter Form konnten dieselben jedoch nicht erhalten werden. Bei dieser Behandlung des Lignins wurde in einem Falle Adipinsäure, jedoch keine Oxalsäure, in einem anderen Falle Bernsteinsäure und Oxalsäure gefaßt. Die Bildung von Adipinsäure aus Lignin ist bisher noch nicht beobachtet worden. Nach der von Klason¹) für das α -Lignin aufgestellten Konstitutionsformel:

kann man jedoch ihre Bildung durch Spaltung des Molekuls an der bezeichneten Stelle erklären.

Mülheim-Ruhr, Juni 1921.

³⁾ B. 58, 1869 (1920).

26. Über die Einwirkung von Salpetersäure auf Lignin.

Von

Franz Fischer und Hans Tropsch.

Das nach dem Verfahren von Willstätter und Zechmeister aus Holz durch Behandeln mit hochkonzentrierter Salzsäure isolierte Lignin hat zwar bei dieser Prozedur eine vollständige Verseifung der vorhandenen Acetylgruppen1) und eine teilweise Abspaltung von Methoxylgruppen erfahren, eine tiefere Veränderung des Ligninmoleküls ist jedoch nicht anzunehmen, so daß das so gewonnene Produkt zur Erforschung der Ligninstruktur besonders geeignet erscheint. Hägglund²) hat mit diesem Lignin verschiedene Versuche angestellt und hat auch rauchende Salpetersäure bezw. Salpetersäure und Kaliumchlorat darauf einwirken lassen. Er erhielt in beiden Fällen etwas Essigsäure, jedoch keine Oxalsäure. E. Heuser, H. Roesch und L. Gunkel⁸) konnten jedoch durch Einwirkung von HNOs (spez. Gew. 1,42) bezw. 25% iger HNOs auf Willstättersches Lignin erhebliche Mengen (bis 20 %) an Oxalsäure fassen. Es zeigte sich nun, daß das Willstättersche Lignin überraschend leicht mit Salpetersäure reagiert und zwar erfolgt die Reaktion auch schon mit verdünnter Säure.

Läßt man auf 5 g Lignin 70 ccm konzentrierte Salpetersäure (spez. Gewicht 1,41) einwirken, so geht die Reaktion äußerst heftig unter Entwicklung von Stickoxyden vor sich. Unterstützt man die Reaktion, nachdem sie sich gemäßigt hat, durch Erwärmen, so ist nach einer Stunde das Lignin bis auf geringe Mengen anorganischer Bestandteile vollständig in Lösung gegangen. Aus der tief orangerot gefärbten Lösung kann man mit Bleiacetat große Mengen von Bleisalzen ausfällen, aus denen Oxalsäure isoliert werden konnte. Die

¹⁾ Pringsheim und Magnus, O. 1919 III, 668.

³) O. 1919 III, 186.

²⁾ Cellulosechemie 2, 18 (1921); Referst Brennstoff-Chemie 2, 199 (1921).

neben der Oxalsäure vorhandenen Säuren konnten jedoch nicht kristallisiert erhalten werden. Nachdem die in essigsaurer Lösung ausgefallenen Bleisalze abfiltriert worden sind, kann man im Filtrat aus der bleihaltigen Lösung durch Zusatz von Ammoniak weitere Mengen von Bleisalzen organischer Säuren gewinnen, die ebenfalls keine kristallisierbaren Produkte liefern.

Die Einwirkung von konzentrierter Salpetersäure auf Lignin wurde nicht weiter verfolgt, da sich zeigte, daß auch schon verdünnte Salpetersäure (5 n. und 2,5 n.) mit Ligniu reagiert. Auf 5 g Lignin wurden 70 ccm 5 n. HNOs zur Einwirkung gebracht. Nachdem die anfangs heftige Reaktion sich gemäßigt hatte, wurde schwach erwärmt, wobei nach etwa 21/2 Stunden vollständige Lösung erfolgte. Bei 2,5 n. HNO3 unter Anwendung derselben Mengen dauerte es 8 Stunden bis zur vollständigen Lösung. Die in beiden Fällen entstandenen Produkte waren qualitativ nicht verschieden von den durch konzentrierte Säure erhaltenen. In allen drei Fällen konnten erhebliche Mengen Oxalsäure isoliert werden, die durch den Schmelzpunkt und durch das Kalksalz identifiziert wurde. Aus 50 g Lignin wurden durch Einwirkung von 700 ccm 2,5 n. HNOs 24 g in Wasser leicht lösliche Verbindungen stark saurer Natur erhalten, die zu 1/4 aus Oxalsäure bestanden. Die Mengen dieser Produkte wurden durch Abdampfen der salpetersauren Lösung im Vakuum und Wägen des Rückstandes bestimmt. Ein Teil des Lignins ist also durch die verdünnte Säure vollständig zu CO2 oxydiert worden. Bei der Einwirkung von 5 n. HNO zeigte sich nun, daß das dunkelbraun gefärbte Lignin in einen roten Körper übergeht, aus dem sich erst durch weitere Einwirkung von HNOs die oben erwähnten Abbauprodukte, unter anderem Oxalsäure, bilden. Im Laufe weiterer Untersuchungen erwies sich dieser rote Körper als ein Nitroprodukt des Lignins. Die Bildung des Nitrolignins erfolgt unter starker Wärmeentwicklung und zwar scheint neben der Nitrierung eine Oxydation des Lignins stattzufinden, da der Sauerstoffgehalt des Nitroproduktes größer ist, als bei einfacher Nitrierung des Lignins zu erwarten wäre. Die leichte Nitrierbarkeit des Lignins durch 5 n. HNOs spricht dafür, daß hier ein echter Nitrokörper vorliegt, da man die Bildung von Salpetersäureestern durch so verdünnte Säure nicht erwarten kann. Obwohl auf Grund des vorhandenen Tatsachenmaterials eine einwandfreie Aufklärung der Konstitution

des Lignins bisher nicht möglich ist, muß man aus den experimentellen Befunden schließen, daß das Lignin phenolartigen Charakter besitzt. Man hat durch Kalischmelze von Lignin Protokatechusäure bezw. Brenzkatechin isolieren können, wenn auch diese Reaktion nicht allgemein beweisend für das Vorhandensein von Benzolkernen im Ausgangsmaterial angesehen wird. Hönig und Fuchs1) ist es iedoch gelungen, die Ausbeute an Protokatechusäure bei der Kalischmelze von Ligninsulfosäure bis auf 19% zu steigern, wodurch es sehr wahrscheinlich gemacht worden ist, daß die Protokatechusäure nicht durch eine Nebenreaktion entsteht, sondern tatsächlich ein Spaltprodukt des Lignins darstellt. Eine Stütze für den phenolischen Charakter des Lignins ist ferner die durch Einwirkung von Barytwasser2) erzielte Isolierung von Produkten, die den Gerbstoffen nahestehen und die in erheblicher Ausbeute (35%) gewonnen worden sind. Die leichte Nitrierbarkeit des Lignins ist nun ein weiterer Beweis für seinen Phenolcharakter. Bekanntlich ist Lignin bei höherer Temperatur in Alkali leicht löslich, und die so erhaltenen tief dunkelbraun gefärbten alkalischen Lösungen gleichen in ihren Eigenschaften völlig den Lösungen der Huminsäuren in Alkali. Diese schon lange bekannte und auch technisch verwertete Reaktion geht, wie neuerdings Beckmann⁸) nachgewiesen hat, schon bei Zimmertemperatur vor sich und gestattet die Isolierung von Lignin in reiner Form. Nach Beckmann4) polymerisiert sich das so erhaltene Lignin wieder leicht unter Dunkelwerden, und ist dann nur zum Teil in kalter oder erwärmter Alkalilauge löslich. Die so intensive Farbe der alkalischen Ligninlösung spricht ebenfalls dafür, daß dem Lignin eine Konstitution eigen ist, die das Auftreten einer so intensiven Färbung erklärt. Diese Annahme muß man natürlich auch bei den sich ganz analog verhaltenden Huminsäuren machen. Das Lignin ist, wie es im Holz vorliegt, nicht gefärbt und auch die nach der Methode von Beckmann erhaltenen alkalischen Ligninlösungen geben unter gewissen Vorsichtsmaßregeln ein Lignin, das als hellgelb bezeichnet wird. Die Alkalisalze des Lignins geben jedoch intensiv dunkelbraune Lösungen. Das Lignin erinnert hier an gewisse phenolische Ver-

¹⁾ M. 40, 841 (1919).

^{*)} Honig und Fuchs, M. 41, 215 (1920).

³⁾ Z. ang. 82, 81 (1919).

⁴⁾ Beckmann, Liesche und Lehmann, Z. ang. 84, 285 (1921).

bindungen wie z. B. das Phenolphthalein, das auch an und für sich farblos ist, jedoch leicht in intensiv gefärbte chinoid konstituierte Salze übergeht.

isolierung und Reindarstellung des Nitrolignins.

Je 150 g Willstättersches Lignin werden in einem Rundkolben von 2 l Inhalt mit 1000 ccm 5 n. HNOs tibergossen. Nach einiger Zeit tritt lebhafte Erwärmung ein, so daß die Reaktion durch Einstellen des Kolbens in kaltes Wasser gemäßigt werden muß. Nachdem die Reaktion nachgelassen hat, wird mit kleiner Flamme einige Zeit erwärmt, bis das sich gebildete Nitrolignin in allen Teilen eine gleichmäßige orangerote Färbung angenommen hat. Ein zu langes Erwärmen ist jedoch zu vermeiden, da sonst die Ausbeuten stark zurückgehen, indem das Nitrolignin, wie schon oben bemerkt, zu wasserlöslichen Produkten oxydiert wird. Das gebildete Nitrolignin schwimmt nach beendeter Reaktion zum größten Teil auf der Salpetersäure, während am Boden des Kolbens sich die im Lignin vorhandenen anorganischen Bestandteile abgesetzt haben. Bei der Reaktion entwickeln sich auch bedeutende Mengen von Stickoxyden und die durch tiefer gehende Einwirkung der Salpetersäure gebildeten Produkte lösen sich mit orangeroter Farbe. Nach dem Abkühlen wird das Nitrolignin von der salpetersauren Lösung durch Filtrieren getrennt, auf der Nutsche scharf abgesaugt, mit etwas 5 n. HNOs gedeckt und schließlich mit Wasser solange nachgewaschen, bis die ablaufenden Waschwässer nicht mehr sauer Ein Nachwaschen mit heißem Wasser oder gar ein reagieren. Auskochen des Nitrolignins hat sich nicht als zweckmäßig erwiesen, da beim Kochen Gasentwicklung eintritt, was auf eine Zersetzung schließen läßt. Nachdem das Lignin säurefrei gewaschen ist, wird es auf Ton gestrichen und an der Luft getrocknet. Die letzten Reste von Feuchtigkeit werden durch Trocknen über konzentrierter Schwefelsäure entfernt. Das so erhaltene Nitrolignin ist ein gelbes leicht zerreibliches Pulver. Die Ausbeuten an Rohprodukt sind sehr schwankend. Günstigstenfalls wurden bei Anwendung von 5 g Lignin 60% vom Gewicht des angewandten Lignins an Nitrokörper erhalten. Beim Arbeiten mit größeren Mengen waren die Ausbeuten bedeutend geringer und betrugen von je 150 g Lignin in einzelnen Fällen: Versuch I 40 g, Versuch II 57 g, Versuch III 59 g, Versuch IV 42 g, Versuch V 38 g. Die Ausbeute hat jedoch, wie sich im Verlauf der Untersuchung zeigte, keinen

Einfluß auf die Zusammensetzung des Nitrokörpers. Zur weiteren Reinigung des Nitrolignins wurde die Beobachtung verwertet, daß aus einer Lösung in Alkohol Chlorwasserstoffgas Nitrolignin als gelbes Pulver ausfällt. Eine konzentrierte Lösung von Nitrolignin in Alkohol scheidet zwar beim Abkühlen auch einen Teil des gelösten Stoffes aus, das ausgefallene Nitrolignin läßt sich jedoch schwer filtrieren, und der auf dem Filter verbleibende Rückstand wird nach dem Absaugen des Alkohols schmierig und trocknet schließlich zu einer dunkeln braunroten amorphen Masse ein. Leitet man dagegen in eine konzentrierte Lösung von Nitrolignin in Alkohol, die durch Eiskochsalzmischung gekühlt ist, trockenes HCl-Gas ein, so geht der anfangs durch die Abkühlung ausgeschiedene Niederschlag von Nitrolignin wieder in Lösung, und erst bei vollständiger Sättigung mit HCl-Gas fällt das Nitrolignin als gelber leicht filtrierbarer Niederschlag aus. Die Reinigung durch HCl-Gas wurde in der Weise ausgeführt, daß je 20 g Nitrolignin-Rohprodukt in 100 ccm 96% igem Alkohol gelöst wurden und in diese Lösung nach dem Abkühlen und Filtrieren HCl-Gas bis zur Sättigung eingeleitet wurde. Das ausgefallene Nitrolignin wurde sofort abgenutscht, mit Alkohol, der mit HCl-Gas gesättigt war, ausgewaschen und hierauf so lange mit Wasser gewaschen, bis eine Probe des Waschwassers keine Cl'-Reaktion mehr gab. Das Nitrolignin wurde dann über konzentrierter Schwefelsäure getrocknet. Es stellt ein gelbes, amorphes Pulver dar, das in Alkohol, Aceton und überhaupt in allen organischen sauerstoffhaltigen und mit Wasser mischbaren Lösungsmitteln löslich ist. Am leichtesten wird es von Aceton aufgenommen. In Äther ist es sehr schwer löslich. In sauerstoffhaltigen organischen Lüsungsmitteln ist es unlöslich, spurenweise löst es sich auch in Nach längerem Waschen mit Wasser geht es kolloid durchs Filter. Aus der Luft nimmt das über Schwefelsäure oder Phosphorpentoxyd im Vakuum bei 80° getrocknete Nitrolignin Wasser auf, das beim Stehen über konzentrierter Schwefelsäure wieder abgegeben wird.

0,479 g über konzentrierter Schwefelsäure getrocknetes Nitrolignin nahm beim Liegen an der Luft 0,0404 g (8,4%) Wasser auf. Das Lignin verändert durch die Aufnahme von Wasser sein Ausselhen nicht.

Aus 20 g Nitrolignin-Rohprodukt wurden durch Fällen mit HOl-Gas 11,5 g reines Produkt erhalten. Aus dem alkoholischsalzsauren Filtrat konnte durch Verdünnen mit Wasser noch 3,4 g Nitrolignin ausgefällt werden. Die Ausbeute an Reinprodukt schwankte in den einzelnen Fällen nur unbedeutend. Zur Analyse wurde das im Vakuum bei 80° über Phosphorpentoxyd getrocknete Produkt verwendet. Das aus der alkalischen Lösung durch HCl-Gas ausgefällte Produkt enthielt noch geringe Mengen von Asche, die bei der Analyse in Abrechnung gebracht wurden.

Nitrolignin (Versuch I): 0,1448 g Substanz gaben 0,2778 g CO₂ and 0,0498 g H₂O;

0,1537 g Substanz gaben 0,2954 g CO₂ und 0,0521 g H₂O; 0,1364 g Substanz gaben 5,1 ccm Stickstoff bei 27° und 754 mm über Kalilauge (1:1) abgelesen. Das Nitrolignin I enthielt nur Spuren von Asche.

Nitrolignin (Versuch II): 0,1466 g Substanz gaben 0,2792 g CO_2 und 0,0522 g H_2O ;

0,1647 g Substanz gaben 6,2 ccm Stickstoff bei 27° und 757 mm über Kalilauge (1:1) abgelesen.

Das Nitrolignin enthielt 1,6% Asche.

Nitrolignin (Versuch III): $0.1400 \, g$ Substanz gaben $0.2666 \, g$ CO₂ und $0.0486 \, g$ H₂O;

0,1509 g Substanz gaben 5,4 ccm Stickstoff bei 29° und 753 mm über Kalilauge (1:1) abgelesen.

Das Nitrolignin III enthielt 0,64% Asche.

Aus diesen Zahlen berechnet sich:

	${f C}$	H	${f N}$
I.	52,24 º/o	3,81 0/0	4,22°/0
	52,43 "	3,79 "	
П.	52,57 "	4,04 "	4,40 "
Ш.	52,29 "	3,91 "	4,17 ".

Aus diesen Befunden berechnet sich für das Nitrolignin die Summenformel $C_{48}H_{87}N_8O_{34}$, die folgende Prozentzahlen verlangt: $52,10^{\circ}/_{\circ}$ C, $3,86^{\circ}/_{\circ}$ H, $4,34^{\circ}/_{\circ}$ N, $39,70^{\circ}/_{\circ}$ O.

Molekulargewichtsbestimmung nach der Gefrierpunkts-Dhand ergab:

in 11,276 g Phenol gelöst, ergaben eine serechnet sich ein Molekulargewicht iel 967 verlangt.

Die Methoxylbestimmungen in dem durch Fällen mit HCl-Gas gereinigten Nitrolignin lieferten folgende Werte:

- I. 0,1683 g Substanz gaben CH₈J, das 5,27 ccm $n/_{10}$ AgNO₈-Lösung verbrauchte.
- II. 0,1805 g Substanz gaben CH_3J , das 4,10 ccm $n/_{10}$ Ag NO_{3} -Lösung verbrauchte.
 - III. 0,1428 g Substanz gaben 0,0977 g AgJ.

I. II. III. OCH₈-Gehalt: 9,72°/₀ 9,74°/₀ 9,07°/₀.

Für 3 () CH_3 -Gruppen in $C_{49}H_{87}N_8O_{49}$ berechnet sich ein OCH_3 -Gehalt von $9.62\,^0/_0$.

Das Lösen in Alkohol und Fällen mit HCl-Gas hat, wenn die ganze Operation in der Kälte ausgeführt und das ausgefallene Nitrolignin sofort filtriert und chlorfrei gewaschen wird, keinen Einfluß auf den OCH₃-Gehalt, denn aus Nitrolignin-Rohprodukt wurde durch Lösen in Alkohol, Filtrieren vom ungelösten Rückstand, Abdampfen des Alkohols und Trocknen im Vakuum bei 80° ein Produkt erhalten, das einen OCH₃-Gehalt von 9,04°/o besaß.

0,2806 g Substanz gaben OH_3 J, das 8,18 ccm $n/_{10}$ Ag NO_{3} -Lösung verbrauchte.

Das Nitrolignin ist in verdünnter Natronlauge und auch in Sodalösung leicht löslich. Die Lösung in Alkali ist dunkelbraun gefärbt. Durch Säuren kann das Nitrolignin wieder ausgefällt werden.

Das Nitrolignin läßt sich mittels n/10 NaOH titrieren. Wegen der dunklen Färbung der alkalischen Nitroligninlösung wurde folgendermaßen verfahren: Etwa 0,3 g Nitrolignin wurden in einem Meßkolben von 100 cem Inhalt in 25 cem n/10 NaOH gelöst und zu der dunkelbraun gefärbten Lösung 5 cem 2n.BaCl2-Lösung gegeben. Das Bariumsalz des Nitrolignins fällt als gelbbrauner Niederschlag aus. Dann wird auf 100 cem aufgefüllt; etwaige Schaumbildung beseitigt man durch Zusatz von einigen Tropfen neutralisiertem Alkohol. Die Lösung wurde hierauf durch ein trockenes Filter filtriert und die zuerst durchlaufenden Anteile verworfen. 50 cem der jetzt nur mehr hellgelb gefärbten Lösung wurden mit Phenolphthalein als Indikator und n/10 HOI titriert. Durch einen genau in derselben Weise durchgeführten blinden Versuch wurde der Titer der NaOH bestimmt.

Nitrolignin von Versuch I: Einwage 0.2867 g.

Verbrauch an Säure: $2.08 \text{ ccm } n/_{10} \text{ HCl.}$

Blinder Versuch: 10,97

Nitrolignin von Versuch II: Einwage 0,3692 g mit 1,16% A

Verbrauch an Säure: 2,58 ccm n/10 HCl.

Blinder Versuch: 13,95 ,

Π.

I.

Gehalt an OH: 10,54% 10,60°/o.

Für 6 OH-Gruppen in C42 H87 N8 O24 berechnet sich ein (***) von 10,55% OH.

Herstellung eines Acetylproduktes vom Nitrolignin.

Nitrolignin läßt sich leicht acetylieren. 1,260 g Lignin was in 6 ccm Essigsäureanhydrid suspendiert und zu diesem (10111) ein Tropfen konzentrierte Schwefelsäure gegeben. Unter Erwit 11 geht das Nitrolignin mit dunkelbrauner Farbe in Lösung. Es 🕶 😲 dann noch kurze Zeit auf dem Wasserbad erwärmt, das Reaktit gemisch über Nacht stehen gelassen und am nächsten Tag in Wall gegossen. Das Acetylprodukt schied sich als eine braum 🛪 Masse aus, die allmählich fest und bröcklich wurde. Nach *** stündigem Stehen wurde das Acetylprodukt abfiltriert, mit Wati ausgewaschen und auf Ton getrocknet. Ausbeute 1,48 g. 1/2 14 ein gelbbraunes Pulver dar, das in Aceton schon in der 💽 leicht löslich ist. In heißem Methyl- und Äthylalkohol ist es seit i in Äther unlöslich, in Eisessig leicht löslich. Da das Acetylpressi aus keinem dieser Lösungsmittel kristallisiert erhalten west konnte, wurde es in Aceton gelöst, diese Lösung filtriert und gedampft. Die zurückbleibende spröde Masse wurde mit Alka verrieben und so geringe Mengen nicht acetylierter Produkte. in Alkohol leichter löslich sind, entfernt. Zur Analyse wurdeso gereinigte Acetylprodukt im Vakuum bei 80° getrocknet. Zahl der vom Nitrolignin aufgenommenen Acetylgruppen wei nach der Methode von Wenzel¹) festgestellt:

L 0,4000 g Acetylprodukt spalteten Essigsäure ab, die 14.42 n/10 NaOH verbrauchte.

¹⁾ H. Meyer, Analyse und Konstitutionsermittlung organischer Verbinden 8. 521 (1919).

II. 0,2085 g Acetylprodukt spalteten Essigsäure ab, die 7,50 ccm n/₁₀ NaOH verbrauchte.

Daraus berechnet sich ein COCH8-Gehalt von:

I. II. 15,5% 15,5%

Für eine Verbindung C₅₀ H₄₅ N₅ O₂₈, die durch Eintritt von 4 CO CH₅-Gruppen in das Nitrolignin entstanden ist, berechnet sich ein CO CH₅-Gehalt von 15,2%. Auch die Ausbeute an Acetylnitrolignin steht mit der Analyse im Einklang; aus 1,260 g sollen 1,478 g Acetylprodukt entstehen, während 1,48 g erhalten wurden.

Reduktion von Nitrolignin.

Läßt man auf Nitrolignin granuliertes Zinn und konzentrierte Salzsäure einwirken, so erhält man eine braune in den meisten Lösungsmitteln unlösliche Substanz, die nach der Analyse einen höheren Kohlenstoff- und Wasserstoffgehalt aufweist, während der Stickstoffgehalt eine geringe Abnahme erfahren hat. Es ist bei dieser Behandlung wohl eine Reduktion des Nitroproduktes eingetreten, wobei jedoch ein Teil des Stickstoffs abgespalten worden ist. Das Reduktionsprodukt hat dabei allem Anschein nach, wie seine Unlöslichkeit zeigt, eine weitgehende Polymerisation erfahren.

5 g Nitrolignin wurden mit 5 g Zinn und 20 ccm konzentrierter Salzsäure auf dem Wasserbad erwärmt bis das Zinn vollständig gelöst war. Der braune Rückstand wurde mit Salzsäure und Wasser bis zur Zinnfreiheit ausgewaschen und nach dem Trocknen mit Alkohol ausgekocht, wobei geringe Menge unverändertes Nitrolignin gelöst wurden. Das Reduktionsprodukt enthielt dann 59,32% C, 4,63% H, 3,27% N, 1,63% Asche. Auf aschefreies Produkt gerechnet enthielt es also 60,30% C, 4,70% H, 3,32% N, während im ursprünglichen Nitrolignin 52,1% C, 3,86% H und 4,34% N vorhanden waren.

Über die Art der Stickstoffbindung gibt zwar dieser Versuch keinen eindeutigen Aufschluß, es ist jedoch als sicher anzunehmen, daß wenigstens ein Teil des Stickstoffs in Form von reduzierbaren Nitrogruppen direkt an Kohlenstoff gebunden ist. Auf keinen Fall ist sämtlicher Stickstoff in Form von leicht verseifbaren Salpetersäureestergruppen im Nitrolignin vorhanden. Ein Versuch, eventuell als Ester gebundene Salpetersäure nach der

288 Frans Fischer u. Haus Tropsch, Über die Rinwirkung von Selpetersture auf Lignin.

Methode von Silberrad, Phillips und Merriman¹) zu bestimmen, ergab, daß dabei nur 44 % des gesamten im Nitrolignin vorhandenen Stickstoffs abgespalten und zu Ammoniak reduziert werden konnte.

Zusammenfassung.

Bei der Einwirkung von 5 n. Salpetersäure auf Lignin bildet sich ein stickstoffhaltiges Produkt, das nach seinen allgemeinen Eigenschaften als eine Nitroverbindung anzusprechen ist. Es gelang das Produkt zu acetylieren. Bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure tritt gleichzeitige Polymerisation ein.

Mülheim-Ruhr, Juni 1921.

¹⁾ Z. ang. 19, 1608 (1908).

27. Notiz über den Ligningehalt von Laubblättern.

Vσ

Hans Tropsch.

Der Ligningehalt der verschiedenen Hölzer ist schon wiederholt bestimmt worden und zwar meist indirekt durch Berechnung aus dem nach der Zeiselschen Methode gefundenen Methoxylgehalt. Benedikt und Bamberger¹) haben die Methylzahlen zahlreicher Hölzer bestimmt; die von ihnen aus diesen Zahlen berechneten Ligningehalte sind jedoch nicht ganz richtig, da man damals den Methoxylgehalt des reinen Lignins nicht kannte und es auch keine einwandfreie Methode zur Isolierung von Lignin gab. Nach derselben Methode hat dann A. Herzog²) den Ligningehalt bezw. die Methylzahlen verschiedener Faserstoffe und Cieslar³) den Ligningehalt von Nadelhölzern, sowie die Verteilung des Lignins auf die verschiedenen Bestandteile des Nadelholzbaumes untersucht. Über die Methylzahlen von amerikanischen Hölzern berichtet A. S. Wheeler⁴).

Die Angaben über den Ligningehalt verschiedener Pflanzen beziehen sich fast durchweg auf das Holz vom eigentlichen Stamm, während über den Ligningehalt der Laubblätter in der Literatur keine Angaben zu finden sind. Nun sind es gerade die alljährlich abfallenden Blätter der Bäume, aus denen sich in unseren Wäldern unter geeigneten Bedingungen eine starke Humusdecke bildet, so daß die Frage nach dem Ligningehalt von Laubblättern ein gewisses Interesse bietet. Zur Untersuchung wurden abgefallene Buchenlaubblätter, die im Herbst gesammelt worden waren, benutzt. Die lufttrockenen Blätter wurden im Trockenschrank bei 105° ge-

¹) M. 11, 268 (1890).

²⁾ Ohem. Ztg. 20, 461 (1898).

⁾ O. 1899 I, 1914.

⁴⁾ B. 88, 2168 (1905).

trocknet. Die so getrockneten Blätter enthielten 5,44°/₀ Asche; durch länger anhaltendes Trocknen konnten noch 0,58°/₀ Wasser entfernt werden. Für die weiteren Versuche wurden jedoch die noch geringe Mengen Feuchtigkeit enthaltenden Blätter verwendet, die also 93,98°/₀ asche- und wasserfreie organische Substanz enthielten. Eine in einer guten Durchschnittsprobe vorgenommene Methoxylbestimmung unter Zusatz von Phenol ergab 2,82°/₀ OCH₈ = 3,00°/₀ OCH₈ in der wasser- und aschefreien Substanz.

0,5782 g Substanz gaben 0,1234 g AgJ.

Zur Isolierung des Lignins nach der Methode von Willstätter und Zechmeister¹) wurden 20 g der getrockneten Blätter in 250 ccm konz. HCl (spez. Gew. 1,19) suspendiert und in diese Suspension unter gleichzeitiger Kühlung mit Eis-Kochsalzmischung HCl-Gas 8 Stunden eingeleitet und das Reaktionsgemisch über Nacht im Eisschrank stehen gelassen. Am nächsten Tag wurde es mit Wasser verdünnt und vom Ungelösten abfiltriert. Das Filtrat war gelbbraun gefärbt und reduzierte Fehlingsche Lösung stark. Der Cl'-frei gewaschene Rückstand wog nach dem Trocknen 10,66 g und stellte ein braunes, leicht zerreibliches Pulver dar.

Er enthielt:

 $4,20^{\circ}/_{0}$ Wasser (durch Trocknen bei 105° bestimmt), $5,13^{\circ}/_{0}$ Asche, $3,53^{\circ}/_{0}$ OCH₈.

0,3040 g Substanz gaben 0,0814 g AgJ.

Auf wasser- und aschefreie Substanz berechnen sich daraus 3,89% OCH3.

Durch nochmalige Behandlung mit hochkonzentrierter HCl konnten dem aus den Laubblättern isolierten Lignin nur mehr geringe Mengen hydrolysierbarer Substanzen entzogen werden.

8,42 g isoliertes Lignin wurden in der oben beschriebenen Weise mit 100 ccm konz. HCl unter Durchleiten von HCl-Gas 8 Stunden bei niederer Temperatur behandelt, dann 40 Stunden im Eisschrank stehen gelassen und wie früher aufgearbeitet. Es wurden 7,83 g Lignin mit einem Wassergehalt von 3,43% und einem Aschegehalt von 5,24% erhalten, von der asche- und wasser-

¹) B. 46, 2401 (1918).

freien Substanz waren also bei der nochmaligen Behandlung mit hochkonzentrierter HCl noch 6,4% gelöst worden. Das Filtrat von der zweiten HCl-Behandlung reduzierte Fehlingsche Lösung nur noch schwach.

Das durch zweimalige Behandlung mit hochkonzentrierter HCl gereinigte Lignin (asche- und wasserfrei gedacht) stellt 48,1% der asche- und wasserfreien organischen Substanz der Laubblätter dar. Es enthält 4,15% OCH₃, während es nach dem Methoxylgehalt der Laubblätter 6,24% OCH₃ enthalten sollte. Ein Drittel des OCH₃-Gehalts ist also bei der Behandlung mit hochkonzentrierter HCl abgespalten worden¹).

Auffällig ist der hohe Gehalt der Laubblätter an in konzentrierter HCl unlöslichen Bestandteilen.

Während das Buchenholz nur etwa 34% Lignin, also in hoch-konzentrierter HCl unlösliche Substanz enthält, ist der Gehalt an diesen Substanzen in den Buchenblättern bedeutend höher. Allerdings enthält dieses Lignin aus Buchenblättern nur 6,24% Methoxyl, während das aus verschiedenen Hölzern isolierte Lignin etwa 16% OCH3 besitzt. Äußerlich sieht jedoch das Buchenlaublignin so aus, wie das nach der Willstätterschen Methode aus den Hölzern isolierte Produkt. Gegen 5 n. HNO3 verhält es sich genau so wie das Nadelholzlignin, es liefert bei der Einwirkung dieser Säure ein Nitroprodukt.

Nach den Befunden von Hönig und Spitzer²), sowie von Klason⁸) gibt es verschiedene Ligninarten, deren Mengen jedoch im Holz in einem festen Verhältnis zueinander stehen. Diese Ligninarten unterscheiden sich durch das Vorhandensein oder Fehlen von Carboxylgruppen und auch durch ihren verschiedenen Methoxylgehalt. So beträgt der Methoxylgehalt des von Klason Carboxyloder β -Lignin genannten Produktes $8,0^{\circ}/_{\circ}$, während das carboxylfreie α -Lignin einen erheblich größeren Methoxylgehalt aufweist. Auch in den von mir untersuchten Buchenlaubblättern findet sich

¹) Auch bei der Isolierung von Lignin aus Kiefernsägemehl mittels hochkonsentrierter HCl findet eine teilweise Abspaltung des OCH₃ statt. Mit Benzol extrahiertes Kiefernsägemehl, das bei der Methoxylbestimmung 4,59 % OCH₃ ergab, lieferte Lignin in einer Ausbeute von 28,5 % mit einem OCH₃-Gehalt von 14,02 %, während sich aus dem OCH₃-Gehalt des Sägemehls unter Berücksichtigung der Ausbeute ein OCH₃-Gehalt von 16,1 % berechnet.

⁴) M. 89, 1 (1918).

³⁾ B. 58, 1869 (1920).

ein Lignin mit geringem Methoxylgehalt, während im Stamm das methoxylreichere Lignin überwiegt.

Es ist bemerkenswert, daß die Blätter, die die Bäume alljährlich im Herbst abwerfen, so große Mengen Ligninsubstanzen enthalten, die bei dem von mir untersuchten Buchenlaub die Hälfte der gesamten organischen Substanz ausmachten. Es wird dadurch klar, in welch erheblichem Maße das abfallende Laub zur Humusbildung beiträgt.

Mülheim-Ruhr, Mai 1921.

28. Über die trockene Destillation von Lignin im Vakuum.

Von

Hans Tropsch.

Brennstoff-Chemie 8, 821 (1932).

Die durch die Arbeiten von Franz Fischer und H. Schrader¹) gewonnene Erkenntnis, daß das Lignin die eigentliche Muttersubstanz der Kohle darstellt, hat die Frage nach dessen chemischem Aufbau in den Vordergrund gertickt. Die Ansicht, das Lignin besitze aromatische Struktur, ist heute noch nicht allgemein durchgedrungen, da die bisher beim Lignin mit Erfolg durchgeführten Abbauversuche mit Reagenzien ausgeführt worden sind, die für die Konstitutionsbestimmung als vollkommen zuverlässig und eindeutig nicht an-Die trockene Destillation im Vakuum, die bei erkannt werden. manchen Naturstoffen mit kompliziertem Molekülbau schon bemerkenswerte Anhaltspunkte für deren chemische Struktur geliefert hat, ist beim Lignin noch nicht versucht worden. und C. Skiöldebrand^a) haben zwar Lignin bei gewöhnlichem aber den dabei entstehenden Teer Druck destilliert, haben Sie verwendeten zu ihren Versuchen nicht näher untersucht. Lignin, das sie nach der Willstätterschen Methode aus entharztem Fichtenholzsägemehl hergestellt hatten und destillierten es aus einem Jenaer Kolben von 300 ccm Inhalt. Die Heizung geschah mittels eines elektrischen Ofens und es wurden stets etwa 44 g lufttrockenes Lignin zur Destillation verwendet. wurden, auf vollständig trockenes Lignin bezogen, erhalten: 50,64% Ligninkohle, 15,75% wässeriges Destillat und 13,00% Teer. Von den Destillaten wurde nur der wässerige Anteil in bezug auf den Gehalt an Essigsäure, Aceton und Methylalkohol quantitativ unter-In der Retorte wurde eine Höchsttemperatur von 640° sucht.

¹) Brennstoff-Chemie 2, 87 (1921); Franz Fischer und Hans Schrader, Entstehung und chemische Struktur der Kohle, Essen 1921.

²) Z. ang. 82, 41 (1919).

erreicht. Klason¹) erhielt bei der trockenen Destillation von Lignin 15°/₀ Phenole. Hägglund²) hat einige vorläufige Versuche der trockenen Destillation von Lignin, das nach der Willstätterschen Methode gewonnen war, ausgeführt. 140 g Lignin gaben 13,5 g eines stark kreosothaltigen Teeres, der nicht genauer beschrieben ist.

Franz Fischer und Hans Schrader⁸) haben dann Lignin im Aluminiumschwelapparat destilliert und dabei durchschnittlich 12,5 % Teer erhalten, der etwa 14 % neutrale Bestandteile aufwies. Die sauren Anteile des Ligninteeres bestanden aus einem bräunlichroten, dicken, angenehm riechenden Öl, aus dem Kristalle isoliert werden konnten, die anscheinend Vanillinsäure darstellten.

Durchführung der Vakuumdestillation.

Zur Destillation des Lignins im Vakuum benutzte ich den Apparat, der auch zur Destillation von Braunkohle im Vakuum gedient hatte4) und der aus einem Stahlrohr verfertigt war, das einen Durchmesser von 70 mm und eine Höhe von 165 mm besaß. Durch den abschraubbaren Deckel führte ein 3 cm langes, unten geschlossenes Eisenrohr zur Aufnahme eines Thermometers und seitlich ging ein Ableitungsrohr zu den Vorlagen. Der Apparat paßte genau in einen mit Eisendraht umwickelten Tonzylinder, der auf der einen Seite geschlossen war, und der so hergestellte elektrische Ofen befand sich zum Schutze gegen Bruch in einem Eisenrohr. Die erste Vorlage wurde nicht, die zweite Vorlage dagegen mit Eis-Kochsalzmischung gekühlt. An diese Vorlage schlossen sich zwei mit flüssiger Luft gekühlte Gefäße, daran ein Manometer und ein Volumenometer nach Mac Leod. Das Vakuum wurde durch eine Gaedepumpe erzeugt.

I. Versuch. Das zur Destillation verwendete Lignin war nach dem Willstätterschen Verfahren aus Nadelholzsägemehl isoliert worden und stammte von der Firma Goldschmidt A.-G. in Essen. Geringe Mengen HCl waren durch vorheriges Waschen mit Wasser entfernt worden. Das lufttrockene Lignin hatte einen Wassergehalt von $6,6^{\circ}/_{\circ}$, durch Trocknen bei 105° festgestellt, und einen Aschegehalt von $6,8^{\circ}/_{\circ}$, so daß $87,1^{\circ}/_{\circ}$ asche- und wasser-

¹⁾ Q. 1909 I, 92.

^{*)} C. 1919 III, 187; Arkiv för Kemi, Mineralogi och Geologi 7, 1 (1918).

⁾ Abh. Kohle 5, 106 (1920).

⁴⁾ W. Schneider und H. Tropsch, Abh. Kohle 2, 28 (1917).

freie Substanz vorhanden waren. Die Temperatur wurde durch ein an das Destillationsgefäß anliegendes Ni-Cu-Thermoelement gemessen. Die Heizung erfolgte durch Wechselstrom von 220 Volt. Das im Kopf des Destillationsapparates angebrachte Thermometer gestattete die Temperatur der abziehenden Dämpfe zu messen.

Der Temperaturanstieg betrug durchschnittlich 3° pro Minute. war anfangs etwas größer und verlangsamte sich gegen Ende der Destillation. Die Höchsttemperatur von 450° wurde in 2 St. 13 Min. erreicht, worauf die Destillation abgebrochen wurde. Der Druck betrug zu Beginn der Destillation 1 mm Hg und hielt sich anfangs konstant. Bei 225° Außentemperatur bemerkte man das Auftreten eines weißen Sublimats: die Temperatur der abziehenden Dämpfe betrug dabei 121°, der Druck war unverändert 1 mm. Erst bei 335° Außentemperatur begann die Destillation lebhafter zu werden, der Druck stieg auf 11/2 mm, da beträchtliche Gasentwicklung stattfand. Im ersten mit flüssiger Luft gekühlten Gefäß schlug sich ein weißes Kondensat nieder. Bei 4030 Außentemperatur war die Gasentwicklung und das Destillieren so lebhaft, daß der Druck auf 12 mm stieg. Die abziehenden Dämpfe, die 223° hatten, kondensierten sich teilweise als dunkelrotes Öl. Dann nahm der Druck allmählich ab und fiel bei 450° Außentemperatur auf 2 mm.

In Tafel 1 ist der Temperaturanstieg übersichtlich zusammengestellt.

Tafel 1.

Zeit Min.	Außen- temperatur	Temperatur der ab- siehenden Dämpfe C	Druck mm Hg	
18 40 78 98 108 108 118	180 227 885 870 408 418 422	48 121 175 202 228 227 229	1 1 1 ¹ / ₂ 9 19 5 8	geringes weißes Sublimat stärkere Gasentwicklung und Sublimat Beginn der stärkeren Destillation starke Destillation, dunkelrotes Destillat

Angewandt wurden 113 g Lignin = 98,4 g asche- und wasserfreies Produkt.

Die bei der Destillation erzielten Ausbeuten sind aus Tafel 2 zu ersehen.

Tafel 2.

Art des Destillats	Menge in g	% vom angew. Lignin	% vom asche- und wasser- freien Produkt
Wässeriges Destillat	21,5	19,0	14,2 1)
Tear	10,0	8,9	10,2
Koka	60,0	58,1	58,82)
Kondensiertes Gas (CO ₂)	8,0	7,1	8,1
Nichtkondensiertes Gas und Verlust	18,5	11,9	18,7
	118.0	100.0	100,0

- 1) Abstiglich Feuchtigkeit.
- 2) Abzüglich Asche.

Durch die stürmische Gasentwicklung war etwas Ligninstaub in die erste Vorlage übergerissen worden und hatte sich mit den geringen hier kondensierten Teermengen vermischt. Der Inhalt der Vorlage wurde daher in Alkohol aufgenommen, von dem ungelösten Lignin abfiltriert und der Teer durch Verdampfen des Alkohols isoliert.

Die Destillationsprodukte wurden bei diesem Versuch nur qualitativ geprüft. Das wässerige Destillat reagierte sauer und reduzierte ammoniakalische AgNO,-Lösung. Der Teer, der nach dem Destillieren ein dickes, dunkelrotes Öl darstellte, erstarrte allmählich. In Äther war er nur zum Teil löslich. Der ätherunlösliche Rückstand stellte ein hellbraunes in NaOH vollständig lösliches Pulver dar. In Benzol war es fast unlöslich, in Aceton und Essigester schwer, in Methyl- und Äthylalkohol zum Teil löslich. schmolz noch nicht bei 2000. Beim Erhitzen zersetzte es sich und gab einen braunen Teer. Der in Äther gelöste Teil des Ligninteers wurde mit einem Teil konzentrierter NaHSO.-Lösung und einem Teil Wasser zweimal durchgeschüttelt, die abgezogene Bisulfitlösung mit frischem Äther zweimal durchgeschüttelt und die ätherischen Lösungen vereinigt. Die Bisulfitlösung wurde dann mit verd. H₂SO₄ (3:5) zersetzt, die Hauptmenge der SO₂ im Vakuum abgesaugt und dann dreimal mit Äther ausgeschüttelt. Die mit Na SO. getrocknete ätherische Lösung hinterließ nach dem Abdampfen einen Rückstand, der im Exsikkator über Schwefelsäure kristallinisch erstarrte und intensiv nach Vanillin roch.

Die mit Bisulfit behandelte ätherische Lösung wurde dann mit NaOH durchgeschüttelt, wobei die gelösten Substanzen so gut wie vollständig von dem NaOH mit tiefdunkelbrauner Farbe aufgenommen wurden. Aus der alkalischen Lösung fielen beim Ansäuern mit verdünnter HCl hellbraune Flocken aus, die abgesaugt, mit Wasser gewaschen und an der Luft getrocknet wurden. Die so abgeschiedenen alkalilöslichen Bestandteile des Ligninteeres stellten ein hellbraunes Pulver dar, das sich in NaOH mit tiefdunkelbrauner Farbe löste und einen holzteerartigen Geruch zeigte. Das Pulver erweichte beim Kochen mit Wasser, beim Abkühlen wurde es wieder hart. Durch 5 n. HNOs wurde es beim Erwärmen auf dem Wasserbad nitriert.

II. bis IV. Versuch. Um eine größere Menge des Vakuumteers herzustellen, wurden 372 g Lignin in drei Partien wie bei Versuch I destilliert und die erhaltenen Destillationsprodukte vereinigt. Der Destillationsverlauf war derselbe wie bei Versuch I. Auch hier stieg der Druck bei einer Außentemperatur von 405—410° wegen der starken Gasentwicklung auf 10—15 mm an und fiel dann nach Aufhören der stürmischen Gasentwicklung wieder auf den Anfangsdruck.

Die erhaltenen Ausbeuten sind in Tafel 3 zusammengestellt.

Art des Destillats	Menge in g	% vom	°/o vom asche- und wasser- freien Produkt
Wisseriges Destillat	85	22,9	18,71)
Teer	48	11,6	18,8
Koks	208	55,4	56,1 2)
Gas und Verlust	88	10,1	11,9
	872	100,0	100,0

Tafel 8.

Bei diesen Versuchen hatte sich ein Teil des Teeres (9,5 g) als ein hellbraunes Pulver im Destillationsrohr abgesetzt, während der Rest (33,5 g) als dickes, rotbraunes, allmählich erstarrendes Öl in die Vorlagen destillierte. Das im Destillationsrohr abgesetzte hellbraune Pulver war in 2,5 n. NaOH vollständig löslich und fiel aus der alkalischen Lösung beim Ansäuern mit HCl in Form von gelbbraunen Flocken aus, die nach dem Waschen und Trocknen ein hellbraunes Pulver darstellten. Der in den Vorlagen abgeschiedene Teer wurde mit Äther behandelt, wobei ein gelbbraunes, vollständig alkalilösliches Pulver (6,5 g) zurückblieb, das in seinen

¹⁾ Absüglich Feuchtigkeit.

Abzüglich Asche.

Eigenschaften vollständig dem im Destillationsrohr abgesetzten Produkt glich.

Aus der Ätherlösung (A) wurden durch Na HSO₈-Lösung (1:1) 0,8 g eines stark nach Vanillin riechenden Produktes isoliert, das jedoch nicht kristallisierte und auch nicht mehr vollständig in Wasser löslich war. Die wässerige Lösung reagierte zwar mit Phenylhydrazin, doch konnte auch das Hydrazon nicht kristallisiert erhalten werden. Die mit Bisulfit behandelte ätherische Lösung A wurde mit KOH durchgeschüttelt, bis alle alkalilöslichen Bestandteile gelöst waren, dann wurde sie mit Wasser neutral gewaschen und mit Na₂SO₄ getrocknet. Sie hinterließ nach dem Abdampfen des Äthers 3,3 g eines sehr viskosen, orangeroten Öles, das grünliche Fluoreszenz zeigte und aus dem sich bei längerem Stehen geringe Mengen einer anscheinend paraffinartigen Substanz ausschieden.

Die von der Lauge aufgenommenen alkalilöslichen Bestandteile des Ligninteers schieden sich beim Ansäuern mit HCl als eine halbfeste, dunkelbraune Masse aus, die nach dem Auswaschen mit Wasser und Trocknen auf dem Wasserbad nach dem Erkalten hart wurde. Sie hatte dann ein asphaltartiges Aussehen und ließ sich zu einem hellbraunen Pulver zerreiben. Die in Alkali löslichen Anteile des Ligninteeres, also sowohl das ätherunlösliche gelbe Pulver als auch die aus der Ätherlösung isolierten, von neutralen Substanzen befreiten Produkte, sind zum Teil in heißer Sodalösung löslich.

2,396 g vom ätherunlöslichen Teil des Ligninteeres wurden mit heißer 2,5 n. Na₂CO₃-Lösung solange ausgekocht, bis sich nichts mehr löste. Der Rückstand wurde auf einem gewogenen Filter gesammelt und betrug nach dem Auswaschen und Trocknen bei 105° 0,779 g. In Sodalösung waren also 32,6°/0 unlöslich, während sich 67,4°/0 lösten. Die sodaunlöslichen Produkte, im folgenden als "Phenole" bezeichnet, stellten ein dunkelbraunes Pulver dar, das in 2,5 n. NaOH bei Zimmertemperatur mit brauner Farbe löslich war. In 5 n. NaOH löste es sich dagegen in der Kälte nicht und auf dem Wasserbad nur in Spuren. In Methyl- und Äthylalkohol waren die "Phenole" auch beim Kochen fast unlöslich.

Die aus der Sodalösung mit HCl abgeschiedenen ätherunlöslichen "Carbonsäuren" bildeten nach dem Auswaschen und Trocknen ein fast schwarzes Pulver, das zum Unterschied von den "Phenolen"

auch in 5 n. NaOH in der Kälte mit tiefdunkelbrauner Farbe löslich war. Auch in Methyl- und Äthylalkohol war es reichlich löslich.

Auch der äther- und alkalilösliche Anteil des Ligninteers bestand zur Hälfte aus sodalöslichen Produkten. Von 5 g wurden durch Behandeln mit heißer Sodalösung 2,4 g (48%)0) Rückstand gewonnen, während 52%0 in Na₂CO₅ löslich waren.

Die ätherlöslichen "Phenole" bildeten nach dem Trocknen bei 105° eine zähflüssige, braune Masse, die sich nach dem Abkühlen zu einem braunen Pulver zerreiben ließ. Sie war in 2,5 n. NaOH löslich, in 5 n. NaOH dagegen unlöslich, während die ätherlöslichen "Carbonsäuren" sich auch in 5 n. NaOH leicht lösten.

In Tafel 4 sind die Bestandteile des Ligninteers zusammengestellt.

Т	8	f	8	1	4.

Rinzelnbestandteile des Ligninteers	°/° vom Ligninteer	% vom asche- und wasser- freien Lignin
Alkaliunlösliches viskoses Öl	7,5	1,00
Bisulfitlösliche Verbindungen	1,9	0,25
Atheruniceliche "Phenole"	12,6	1,68
Ätherlösliche	24,9	8,80
Ätherunlösliche "Carbonsäuren"	26,2	8,48
Ätherlösliche "	26,9	8,57
	100,0	18,28

In dem bei der Vakuumdestillation von Lignin erhaltenen wässerigen Destillat wurde der Gehalt an Säuren durch Titrieren mit n. NaOH unter Verwendung von Phenolphthalein als Indikator bestimmt.

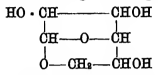
85 g Destillat verbrauchten 44,3 ccm n. NaOH.

Das Destillat enthielt somit 2,66 g Säure als Essigsäure gerechnet. Auf Reinlignin bezogen, hatten sich 0,82% Säure gebildet.

Besprechung der Versuchsergebnisse.

Die trockene Destillation des Lignins bei gewöhnlichem Druck ist, wie eingangs erwähnt, schon wiederholt durchgeführt worden und hatte einen Teer ergeben, der einen hohen Prozentsatz an alkalilöslichen Bestandteilen aufwies. Phenole entstehen nun auch beim Verschwelen von Cellulose, doch ist ihre Menge sehr gering.

Erdmann und Schwalenberg¹) fanden beim Verschwelen von Filtrierpapier im Teer und Schwelwasser nur etwa 1º/o vom angewandten Material an Carbolsäure und anderen Phenolen. Bei der Vakuumdestillation verhalten sich dagegen Lignin und Cellulose durchaus verschieden. Während das Lignin einen zum größten Teil alkalilöslichen Teer ergibt, erhält man, wie Pictet und Sarasin²) gezeigt haben, aus Cellulose etwa 30º/o in Wasser leicht lösliches Lävoglukosan, welcher Verbindung neuerdings³) die Formel



gegeben wird. Man muß annehmen, daß die bei der Verschwelung der Cellulose auftretenden Phenole erst durch Zersetzung des primär gebildeten Lävoglukosans entstehen, denn Pictet und Sarasin⁴) erhielten beim Destillieren dieser Verbindung unter Atmosphärendruck etwas Teer, der fast ganz aus Phenolen bestand. Beim Lignin enthält dagegen auch der unter schonenden Bedingungen im Vakuum erzeugte Teer reichliche Mengen Phenole, was für die strukturelle Verwandtschaft des Lignins mit den Phenolen spricht.

Die im Ligninvakuumteer enthaltenen Phenole und Carbonsäuren stellen bemerkenswerterweise feste Massen dar, die sich wie die Huminsäuren mit dunkler Farbe in Alkali lösen. Die sauren Produkte des gewöhnlichen Ligninteers sind dagegen ölig⁵).

Mülheim-Ruhr, Mai 1921.

¹⁾ Z. ang. 84, 818 (1921).

³⁾ Helyetica chimica acta 1, 87 (1918); Referat Brennstoff-Chemie 2, 281 (1921).

Pictet und Cramer, Helvetica chimica acta 8, 640 (1920).

⁴⁾ a. a. O.

^{*)} Franz Fischer und Hans Schrader, Abh. Kohle 5, 111 (1920).

29. Notiz über die Einwirkung von Antimonpentachlorid auf Lignin.

Von

Hans Tropsch.

Lignin reagiert mit Chlor, wobei je nach der Arbeitsweise Produkte mit verschiedenem Chlorgehalt entstehen. Cross und Bevan¹) haben zuerst durch Einwirkung von Chlor auf Jute ein in Alkali lösliches Produkt mit 26,8 % Cl isoliert. Heuser und Sieber²) haben dann die Einwirkung von Chlor auf Fichtenholz studiert und Chlorierungsprodukte des Lignins mit 22,7 % Cl erhalten.

Nach Heuser und Sieber⁸) haben Cross und Bevan die bei der Chlorierung von Jute erhaltenen Produkte sublimiert bezw. reduziert und durch qualitative Reaktionen auf die Bildung von Chlorchinon bezw. Trichlorpyrogallol geschlossen. Heuser und Sieber haben die Reduktionsversuche wiederholt ohne jedoch Erfolg zu haben.

Neuerdings hat dann Hägglund⁴) Lignin, das nach der Methode von Willstätter und Zechmeister hergestellt worden war, bei 0 ° mit feuchtem Chlor behandelt und Produkte mit etwa 46 % Cl erhalten, die bei der Sublimation bezw. Reduktion ebenfalls kein Chlorchinon bezw. Trichlorpyrogallol gaben.

Ich habe nun beobachtet, daß Lignin auch mit Antimonpentachlorid unter Bildung chlorhaltiger Produkte reagiert. 2 g Lignin, das durch hochkonzentrierte Salzsäure aus mit Benzol extrahiertem Kiefernsägemehl isoliert worden war, wurde bei 105° getrocknet und mit 20 g Antimonpentachlorid und etwas Jod⁵) drei Stunden

¹⁾ Schwalbe, Die Chemie der Cellulose, 879 (1911).

³) Z. ang. 26, 801 (1918).

³) a. a. O.

⁴⁾ Arkiv för Kemi, Min. och Geologie 7, Nr. 8, S. 17 (1918).

A. Eckert und Steiner, M. 36, 178 (1915).

gekocht, wobei es unter starker Chlorwasserstoffentwicklung in Lösung ging. Nach dem Erkalten wurde die Schmelze mit Salzsäure (1:1) erwärmt, filtriert und antimonfrei gewaschen. Der Filterrückstand stellte ein braunes Pulver dar, das einen kampherartigen Geruch besaß. Im Vakuum erhitzt, bildete sich ein leicht flüchtiges Sublimat, das sich in sternförmig gruppierten, dicken Nadeln niederschlug, die kampherartigen Geruch besaßen und im zugeschmolzenen Röhrchen bei 183° schmolzen, so daß hier Perchloräthan vorlag. Ein schwerer flüchtiger Teil des Sublimats setzte sich in langen Nadeln an, die bei 216° schmolzen und anscheinend aus Hexachlorbenzol bestanden. Die Hauptmasse des stark chlorhaltigen Reaktionsproduktes schmolz bei 200° zu einer dunkelbraunen, fast schwarzen, zähen Masse zusammen, die so gut wie vollständig in Benzol löslich war.

Mülheim-Ruhr, Juni 1921.

30. Zusammensetzung von Hoch- und Tieftemperaturteeren.

٧on

Hans Tropsch.

Brennstoff-Chemie 2, 251 (1921).

Unter diesem Titel beschreiben Marcusson und Picard¹) die Zerlegung verschiedener Teere unter Vermeidung einer Destillation.

Hier sei nur auf die bei einem Steinkohlenurteer von der Bismarckhütte erhaltenen Resultate näher eingegangen. Marcusson und Picard behandeln den Urteer mit 20 % iger Natronlauge. auf dem Wasserbad und entziehen dann die laugeunlöslichen Anteile durch Ausschütteln mit Äther. In den Äther gingen 75 % des Teers. Die aus der tiefdunklen alkalischen Lösung nach dem Verjagen des Äthers mit Schwefelsäure abgeschiedenen sauren Bestandteile (25 %) waren auffälligerweise nicht ölig wie beim normalen Steinkohlenteer, sondern fest. Beim Digerieren mit Äther blieben 6 % (bezogen auf Teer) ungelöst. Die unlöslichen Anteile waren braun, pulverförmig und zeigten den Charakter von Carbonsäuren oder deren Anhydriden. Die ätherlöslichen Anteile (19 %) des Teers) erwiesen sich als ein Gemisch von Carbonsäuren und Phenolen; die Carbonsäuren wurden durch Kochen mit Sodalösung gelöst und die suspendierten Phenole der Lösung durch Ausäthern entzogen. Durch Zersetzen der Sodalösung wurden braune Carbonsäuren (6 %) erhalten, welche beim Erwärmen an der Luft zum Teil ätherunlöslich wurden. Die Phenole waren dunkelbraun und fest. Es wurden also 12 % vom Urteer sodalösliche, als Carbonsäuren angesprochene Produkte erhalten, die 48 % der gesamten sauren Bestandteile ausmachten. Diese Carbonsäuren sind zum Teil in Äther löslich, und die ätherunlöslichen Carbonsäuren sind wieder teilweise in Aceton löslich. Bei den durch diese Lösungsmittel getrennten Säuren schwankt die Säurezahl zwischen 52 und 90, während die Verseifungszahl in den einzelnen Fällen doppelt so groß gefunden wurde.

Die Feststellung von Marcusson und Picard, daß der von ihnen untersuchte Steinkohlenurteer von der Bismarckhütte nur

¹) Z. ang. 84, 201 (1921).

feste alkalilösliche Anteile enthält, die zur Hälfte aus Carbonsäuren bestehen, ist sehr auffällig und läßt die Vermutung aufkommen, daß der untersuchte Urteer so gut wie keine niedrigsiedende Anteile enthalten habe. Erfahrungsgemäß sind etwa ½ der gesamten im Urteer vorhandenen sauren Bestandteile in den Fraktionen bis 250 o enthalten, und gerade in diesen Fraktionen kommen die bisher festgestellten Kresole und Xylenole¹) vor. Urteere, die nur geringe Mengen niedrigsiedender Anteile enthielten, waren zur Zeit, als sich die Urteerindustrie in den ersten Anfängen befand, häufig anzutreffen. Solche Teere gaben sich schon äußerlich durch ihre bei gewöhnlicher Temperatur sehr dickflüssige Beschaffenheit zu erkennen. Normaler Steinkohlenurteer, der auch niedriger siedende Anteile enthält, ist dagegen dünnflüssig.

Ich habe einen von Franz Fischer und W. Gluud²) im Drehtrommelapparat⁸) aus oberschlesischer Kohle⁴) hergestellten Urteer in der von Marcusson und Picard angegebenen Richtung hin untersucht. Der Teer war dünnflüssig, dunkelbraun, in dünnen Schichten gelbbraun.

Spez. Gew. 0,964 bei 150, Wassergehalt 0,5%.

In 5 n. NaOH waren 34% des Teeres löslich. Das Siedeverhalten wurde in dem Kraemer-Spilkerschen Apparat⁵) festgestellt.

72°/Siedebeginn, 100°/3°/0, 140°/6°/0, 160°/8°/0, 180°/12°/0, 200°/18°/0, 220°/27°/0, 240°/34°/0, 260°/41°/0, 280°/48°/0, 300°/53°/0, 320°/59°/0, 340°/65°/0, 360°/70°/0.

Der Destillationsrückstand war gelbbraun und zähflüssig.

Die Fraktion bis 280 $^{\circ}$ (48 $^{\circ}$ / $_{\circ}$ vom Teer) enthielt 30,4 $^{\circ}$ / $_{\circ}$, die Fraktion 280—360 $^{\circ}$ (22 $^{\circ}$ / $_{\circ}$ vom Teer) 32 $^{\circ}$ / $_{\circ}$ alkalilösliche Bestandteile.

50 ccm Urteer wurden nach Marcusson und Picard mit 50 ccm 5 n. NaOH auf dem Wasserbade ¹/₂ Stunde unter Umschütteln erwärmt, dann mit 200 ccm Wasser verdünnt und die nicht alkalilöslichen Bestandteile ausgeäthert. Die alkalische Lösung wurde nach dem Vertreiben des gelösten Äthers mit Salzsäure

¹⁾ W. Gluud und P. K. Breuer, Abh. Kohle 2, 286 (1917).

²⁾ Abh. Kohle 8, 19 (1918).

⁵⁾ Abh. Kohle 1, 122 (1916).

Die Kohle stammte von der Dubensko-Grube Flöz 88/84 Oberbank. Die Urteerausbeute betrug beim Verschwelen ohne Wasserdampf 10,8 %.

⁹⁾ Holde, Untersuchung der Kohlenwasserstofföle usw. 5. Aufl., S. 467 (1918).

angesäuert. Es fiel ein schwarzes, dickflüssiges Öl aus, das so gut wie vollständig in Äther löslich war.

Nach dem Filtrieren blieben nur 0,28 g = 0,6 % vom Teer einer ätherunlöslichen, festen braunen Substanz zurück, die nach dem Waschen mit Äther und Wasser und Trocknen bei 105 ein braunes Pulver darstellte, das beim Kochen mit 2,5 n. Na₂ CO₃-Lösung nur zum geringen Teil in Lösung ging und aus dieser Lösung durch HCl in rotbraunen Flocken ausfiel. Die Ätherlösung hinterließ nach dem Trocknen mit Na₂ SO₄ und Abdampfen ein dickflüssiges Öl, von dem sich nur geringe Mengen in kochender 2,5 n. Na₂ CO₅-Lösung lösten.

Es zeigte sich übrigens, daß schon in der Kälte dem Urteer alle alkalilöslichen Anteile durch 5 n. NaOH entzogen werden können. Ich habe 50 ccm Urteer mit 50 ccm 5 n. NaOH durchgeschüttelt, wobei 34 % des Urteeres von der Lauge gelöst wurden. Die alkalische Lösung wurde mit Äther durchgeschüttelt, um geringe Mengen gelöster neutraler Bestandteile zu entfernen, die Lösung vom aufgenommenen Äther befreit und mit Salzsäure angesäuert.

Das ausgefallene dickflüssige Öl (16 ccm) wurde abgezogen und mit 2,5 n. Sodalösung gekocht. Dann wurden die ungelösten Phenole mit Äther aufgenommen und die Sodalösung nach nochmaligem Durchschütteln mit Äther durch HCl zersetzt. Es wurden nach dem Waschen und Trocknen 0,08 g = 0,16 % vom Teer einer hellbraunen festen sodalöslichen Substanz erhalten.

Feste Carbonsäuren sind also in dem von mir untersuchten Urteer nur in geringer Menge vorhanden und die isolierten Phenole sind zwar dickflüssig, jedoch nicht fest. Der von Marcusson und Picard untersuchte oberschlesische Urteer kann nicht als normaler Urteer angesprochen werden. Marcusson und Picard geben in ihrer Arbeit keine nähere Beschreibung des Teers in bezug auf äußere Beschaffenheit und Siedeverhalten, doch ist anzunehmen, daß die Befunde von Marcusson und Picard auf das Fehlen von niedrigsiedenden Anteilen und daher sehr starkem Vorherrschen der höchstsiedenden Anteile zurückzuführen sind.

Mülheim-Ruhr, Juni 1921.

31. Notiz über den Vakuumteer von Gasflammkohle.

Von

Hans Tropsch.

Brennstoff-Chemie 2, 812 (1921).

Vor kurzem¹) wurde festgestellt, daß Steinkohlenurteer aus oberschlesischer Kohle nur geringe Mengen sodalöslicher Verbindungen enthält, die man als Carbonsäuren ansprechen kann. Es wäre jedoch immerhin möglich, daß der unter schonenderen Destillationsbedingungen erhaltene Vakuumteer größere Mengen carboxylhaltiger und daher sodalöslicher Verbindungen enthielte, die erst bei der höheren Temperatur der Urverkokung unter CO₂-Abspaltung in carboxylfreie und sodaunlösliche Verbindungen übergehen. Die Untersuchung eines bei 10 mm Druck erhaltenen Vakuumteers aus Gasflammkohle (Zeche Lohberg) ergab jedoch, daß auch in diesem Teer nur geringe Mengen (1,0%) sodalöslicher Verbindungen vorhanden sind. Der Vakuumteer enthielt insgesamt 22,0% alkalilösliche Bestandteile, während in dem aus derselben Kohle erhaltenen Urteer 29,2% alkalilösliche Bestandteile festgestellt wurden.

Die zu dem Versuch verwendete Gasflammkohle gab beim Verschwelen im Aluminiumapparat:

6,10/0 Wasser,

11,9 , Teer mit 29,2% alkalilöslichen Bestandteilen,

77,2 , Koks,

4,8 , Gas und Verlust.

100,0%

Die Kohle enthielt 2,56% Wasser, bei 105% bestimmt, und 9,55% Asche, somit 87,89% Reinkohle. Die Teerausbeute, auf Reinkohle berechnet, beträgt also 13,6%. Die Destillation wurde in dem schon früher?) für die Vakuumdestillation der Braunkohle

¹⁾ Brennstoff-Chamie 2, 251 (1921).

W. Schneider und H. Tropsoh, Abh. Kohle 2, 28 (1917).

benutzten Apparat vorgenommen, nur wurde diesmal mit Hilfe eines elektrischen Ofens geheizt, der durch Aufwickeln von Eisendraht auf einen Tonzylinder hergestellt worden war. Von den an die Retorte angeschlossenen Vorlagen wurde die erste nicht, die zweite mit Eiskochsalzmischung und die dritte und vierte mit flüssiger Luft gekühlt.

Die Versuchsdauer betrug von Beginn des Anheizens bis zur Beendigung der Destillation 3 Stunden.

In folgender Tafel ist eine Übersicht über den Temperaturanstieg gegeben:

Zei	it	Außen- temperatur	Druck	
24 1	Min.	170°	7 mm	
54	"	283°	8 "	
6 4	n	320°	9 "	
94	n	410°	9,5 "	Entwicklung von Teerdämpfen
114	n	438°	11 . "	Flüssiger Teer zeigt sich
174	77	496°	12 "	Ende der Destillation.

Die Hauptmenge des Teers und des Wassers schied sich in den beiden ersten Vorlagen ab (27,0 g). Die mit flüssiger Luft gekühlten Vorlagen enthielten nach dem Verflüchtigen der kondensierten Gase 8,0 g leichtsiedendes neutrales Öl und 7,5 g Wasser. An kondensierten Gasen konnten 3850 ccm mit 26,2% CO₂ und 5,5% O₂ aufgefangen werden. Das in der ersten und zweiten Vorlage abgeschiedene Gemisch von Teer und Wasser (27,0 g) wurde mit Xylol (30 ccm) versetzt und die Lösung zur Entfernung geringer Mengen ausgeschiedener asphaltartiger Bestandteile (0,45 g) durch ein Faltenfilter filtriert. Dann wurde das Wasser mit dem Xylol in einem Fraktionierkölbchen abdestilliert. Es wurden 6,0 g Wasser erhalten. An Destillationsprodukten wurden insgesamt erhalten:

Der vom Wasser befreite Teer wurde mit 60 ccm Benzol verdünnt, die Lösung mit 30 ccm 5 n. NaOH durchgeschüttelt und die tiefbraun gefärbte alkalische Lösung abgezogen. Diese Lösung wurde mit etwas frischem Benzol durchgeschüttelt, ebenso die

Benzollösung der neutralen Öle mit Wasser neutral gewaschen; die Waschflüssigkeiten wurden dann mit den entsprechenden Lösungen vereinigt. Aus der ätzalkalischen Lösung wurden hierauf die Phenole durch Einleiten von CO₂ ausgefällt, im Scheidetrichter abgetrennt, mit Wasser gewaschen und auf dem Wasserbad getrocknet. Es wurden so 6,1 g Phenole als dickflüssiges schwarzes Öl erhalten. Die sodaalkalische Lösung wurde durch Ausschütteln mit Äther von den letzten Phenolresten befreit, nach dem Vertreiben des gelösten Äthers mit Salzsäure angesäuert und die als hellbraunes Pulver ausgeschiedenen sodalöslichen Produkte auf einem tarierten Filter gesammelt. Nach dem Trocknen bei 105° wurden 0,143 g "Carbonsäuren" erhalten. Aus dem sauren Filtrat ließen sich noch 0,1345 g sodalösliche Produkte durch Äther extrahieren.

Die mittels Lauge von den sauren Bestandteilen befreite benzolische Lösung des Vakuumteers hinterließ nach dem Verdampfen des Benzols 11,64 g neutrales Öl.

Bei der Aufarbeitung des Vakuumteers wurden also erhalten:

Leichtsiedendes neutrales Öl 8.0 g = 27.6 % über 150° sied. neutrales Öl 11.64 " = 40.2 " asphaltartige Produkte . . 0.45 " = 1.6 " Phenole 6.1 " = 21.0 " Carbonsäuren 0.14 " = 0.49 " wasser- u. sodalösl. Produkte 0.13 " = 0.46 ".

Mülheim-Ruhr, September 1921.

32. Über das Auslaugen von Phenolen mit Na S-Lösung.

Von

Franz Fischer, Hans Tropsch und P. K. Breuer.

Brennstoff-Chemie 8, 1 (1922).

Die technische Verwertung des Urteers hängt unter anderem von einem einfachen und billigen Verfahren zur Trennung der in ihm in so großer Menge vorhandenen Phenole von den Kohlenwasserstöffen ab.

Der in der Steinkohlen- und Braunkohlenteerindustrie übliche Weg, Waschen der Öle mit NaOH und Ausfällen der Phenole aus der so erhaltenen Phenolatlösung durch CO2, ist auch beim Urteer bis jetzt der einzig gangbare. Andere Verfahren, die besonders in der Steinkohlenteerindustrie vorgeschlagen worden sind, wie Extraktion mit Kalkmilch 1) oder Kalkmilch und Na2 SO4 usw. haben wohl keinen dauernden Eingang in die Technik gefunden und kommen daher auch für die Urteere nicht in Betracht. Die sog. Spritwäsche von Krey, bei der die phenolhaltigen Öle in Kolonnenapparaten mit wässerigem Alkohol behandelt werden, erzielt nur eine ungenügende Trennung der Phenole von den Kohlenwasserstoffen, da der Alkohol außer den Phenolen auch noch wesentliche Mengen an Kohlenwasserstoffen löst.

Franz Fischer und W. Gluud²) haben eine Reihe anderer Lösungsmittel für Phenole erprobt, konnten jedoch keine befriedigende Extraktion der Phenole erreichen. Unter anderem wurde auch eine alte Beobachtung von E. Baumann⁸) nachgeprüft, der gefunden hatte, daß Sodalösung Phenole allmählich unter Entweichen von CO₂ löst. Die Reaktion verläuft jedoch viel zu träge, so daß sie technisch nicht verwertbar ist.

¹⁾ Lunge-Köhler, Steinkohlenteer und Ammoniak, 786 (1912).

^{*)} Abh. Kohle 4, 211 (1919).

B. 10, 686 (1877).

Dagegen hat der eine von uns (F.) neuerdings gefunden, daß sich Phenole leicht in Na₂S-Lösung lösen. Es ist dies sehr auffällig, da doch Schwefelwasserstoff und Kohlensäure so ziemlich gleich starke Säuren sind.

I. Versuche mit Kresol.

Zwei Volumina einer 4 n. Na₂S-Lösung ¹) lösen in der Kälte ein Volumen m-Kresol ohne nennenswerte Entwicklung von H₂S. Gibt man noch ein weiteres Volumen m-Kresol zu dieser Lösung und kocht etwa 10 Minuten, so wird auch dieses m-Kresol, aber unter Entwicklung von H₂S, gelöst.

Aus der Kresol-Na₂S-Lösung läßt sich das Kresol teilweise durch Äther, Benzol usw. ausschütteln. Verschiedene Gewichtsmengen Kresol wurden in je 50 ccm 4 n. Na₂S-Lösung gelöst und diese Kresol-Na₂S-Lösung zweimal mit je 50 ccm Äther ausgeschüttelt. Aus der ätherischen Lösung wurde dann das aufgenommene Kresol nach dem Trocknen mit Na₂SO₄ durch Abdampfen des Äthers isoliert.

	Angewandte Menge	Nach dem Ausschütteln mit Äther		
Aufgelöstes Kresol	4 n. Na S-Lösung	blieben gelöst in	wurden gewonnen	
g	com	der Na _z S-Lösung g	g	%
24,6	50	10,4	14,2	58
21,6	50	10,9	10,7	50
16,7	50	9,7	7,0	42
12	50	9,5	2,5	28
8	50	7,7	0,8	4

Auch durch Wasserdampf kann man aus der Kresol-Na₂S-Lösung einen Teil des Kresols abtreiben.

20 ccm m-Kresol wurden in 50 ccm 4 n. Na₂S-Lösung gelöst und diese Lösung mit überhitztem Wasserdampf destilliert. Mit 150 ccm Wasser gingen 4 ccm m-Kresol über, dann wurde das Destillat klar und es konnte nun bis zur Trockene destilliert werden, ohne daß weitere Mengen m-Kresol übergingen.

Man kann aus diesen Versuchen schließen, daß die NasS-Lösung einen Teil des Kresols unter Kresolatbildung bindet, während ein andrer Teil nur physikalisch von der NasS-Kresolatlösung gelöst

¹⁾ Normalität auf Na gerechnet.

wird 1). Da sich beim Lösen von Kresol in Na₂S-Lösung in der Kälte keine merklichen Mengen von H₂S entwickeln, so muß man annehmen, daß die Bildung des Kresolats nach Gleichung I erfolgt:

I.
$$C_7H_7OH + Na_8S = C_7H_7ON_8 + NaSH$$
.

Würde sich das Kresol in Na₂S-Lösung lediglich unter Kresolatbildung nach Gleichung I lösen, so dürften 50 ccm 4 n. Na₄S-Lösung nur 10,8 g Kresol (¹/10 Mol.) aufnehmen, während tatsächlich mehr als die doppelte Menge gelöst wird. Das nicht als Kresolat gelöste Kresol läßt sich ausäthern, der nicht ausätherbare Anteil (durchschnittlich 10 g) stimmt gut mit dieser Auffassung überein.

Beim Kochen der Kresol-Na₂S-Lösung mit weiteren Kresolmengen findet folgende Reaktion statt:

II.
$$C_7H_7OH + NaSH = C_7H_7ONa + H_1S$$
.

Daß obige Gleichungen tatsächlich dem Reaktionsverlauf entsprechen, wird sofort klar, wenn man in die m-Kresol-Na₂ S-Lösung Schwefelwasserstoff einleitet. Es scheiden sich dann aus Lösung I und II die aufgelösten m-Kresolmengen quantitativ wieder ab.

Für die Zersetzung des Kresolats gilt folgende Reaktionsgleichung:

III.
$$C_7H_7ONa + H_2S = C_7H_7OH + NaSH$$
.

Anderseits löst NaSH-Lösung (hergestellt durch Einleiten von H₂S in 4 n. Na₂S-Lösung) m-Kresol beim Kochen unter Entwicklung von H₂S:

20 ccm 4 n. Na₂S-Lösung wurden mit H₂S in der Kälte gesättigt und dann 10 ccm m-Kresol hinzugefügt. Nach etwa 30 Minuten langem Kochen war das m-Kresol unter Entwicklung von H₂S in Lösung gegangen und blieb auch beim Abkühlen gelöst.

II. Extraktion der Phenole aus Urteerölen mit Na₂S-Lösung und Ausfällen der Phenole mit H₂S.

Für die weiteren Versuche wurden Fraktionen von Steinkohlenurteer verwendet, die von 150—250 ° (I), 250—270 ° (II) und 270—310 ° (III) siedeten. Der Steinkohlenurteer stammte von den Röchlingschen Eisen- und Stahlwerken G. m. b. H., Völklingen (Saar). Der mit 5 n. NaOH in der üblichen Weise be-

¹) Bei der Extraktion von Phenolen mit einer ungenügenden Menge Na OH-Lösung dürften die Verhältnisse ähnlich liegen.

stimmte Phenolgehalt der Fraktionen war bei I 48 %, bei II 40 %, bei III 25 %.

Beim Ausschütteln der Urteerfraktion I mit Na₂S-Lösung wurde eine auffällige Erscheinung beobachtet. Schüttelt man nämlich diese Urteerfraktion mit dem gleichen Volumen 4 n. Na₂S-Lösung durch, so findet man nur eine ganz geringe Volumzunahme der Na₂S-Lösung. Bei Verwendung von 50 ccm Urteerfraktion I und 50 ccm 4 n. Na₂S betrug die Volumänderung 5 ccm.

Bei nochmaligem Ausschütteln mit 50 ccm frischer Na₂S-Lösung betrug die Volumänderung 19 ccm.

Wurden 50 ccm Urteerfraktion I von vornherein mit 100 ccm Na₂ S-Lösung durchgeschüttelt, so betrug die Volumzunahme der Na₂ S-Lösung 24 ccm, also 5 + 19 ccm.

Es hat also den Anschein, als ob in der Urteerfraktion I geringe Mengen eines stark sauren Produktes vorhanden wären, das die zuerst zugegebene Na₂ S-Lösung unwirksam macht.

Um den Einfluß jenes unbekannten Körpers auf das Herauslösen der Phenole mittels Na₂S-Lösung zu prüfen, wurden je 50 ccm Urteerfraktion I mit verschiedenen Mengen Na₂S-Lösung ausgeschüttelt, die wässerige Lösung abgelassen und dann die Urteerfraktion mit 50 ccm frischer Na₂S-Lösung durchgeschüttelt. Die Resultate sind in folgender Tafel zusammengestellt:

Vorbehandelt mit	Abgelassen	Durch Einleiten von H ₂ S wurden daraus abgeschieden	50 cam frische 4 n. Na ₂ S nahmen aus dem vorbehandelten Urteeröl auf	
5 com Na S	4,5 com Na S-Lösung	0,25 com Phenole	10 com Phenole	
10 n n	9,5 , ,	0,7 , ,	16,5 , ,	
15 _n ,	14,0 , ,	1,2 ,, ,	19,0 ,,	
20 n n	19,5 , ,	1,7 , ,	21 " "	
80 " "	29,7 , ,	8,8 " "	21,5 , ,	

Beim Vorbehandeln der Urteerfraktion I mit 20—30 ccm Na₂ S-Lösung kann also die Substanz, die die glatte Aufnahme der Phenole der Na₂ S-Lösung stört, beseitigt werden.

Daß diese Substanz das Lösungsvermögen der Na S-Lösung für Phenole vernichtet, zeigt folgender Versuch, bei dem die Aufnahmefähigkeit der abgelassenen Na S-Lösung für m-Kresol geprüft wurde.

50 ccm Urteerfraktion I wurden mit 25 ccm Na₂ S-Lösung geschüttelt, wobei keine Volumänderung eintrat; 20 ccm dieser Na₂ S-Lösung nahmen nur noch 0,5 ccm m-Kresol auf, während die gleiche Menge frischer Na₂ S-Lösung 10 ccm m-Kresol löst.

Auch durch 2,5 n. Na₂ CO₃ - Lösung kann das die Wirkung der Na₂ S-Lösung beeinträchtigende Produkt der Urteerfraktion I zum Teil entzogen werden. 50 ccm Urteerfraktion I wurden mit 50 ccm 2,5 n. Na₂ CO₃ - Lösung durchgeschüttelt und die schwach rosa gefärbte Na₂ CO₃ - Lösung abgezogen; sie hatte um 1 ccm zugenommen. 50 ccm frische 4 n. Na₂ S-Lösung nahmen nunmehr aus der so behandelten Urteerfraktion 8,5 ccm Phenole auf.

Nach dem Durchschütteln von 50 ccm Urteerfraktion I mit 100 ccm 2,5 n. Na₂ CO₃ - Lösung, die ihr Volumen dabei um 2,7 ccm vermehrte, nahmen 50 ccm 4 n. Na₂ S-Lösung 13 ccm Phenole auf.

Aus der Sodalösung (100 ccm) wurden die von ihr aufgenommenen Substanzen isoliert. Um geringe Mengen neutraler Produkte zu entfernen, wurde zuerst mit Äther durchgeschüttelt, dann die nunmehr klare Lösung mit HOl angesäuert und dreimal mit Äther ausgeschüttelt. Die rotgefärbte ätherische Lösung wurde mit Na₂ SO₄ getrocknet. Der Äther hinterließ nach dem Abdampfen ein dickes, rotes Öl, das in allen Verhältnissen mit Wasser mischbar war. Die Lösung dieses Öles in Na₂ CO₃ färbt sich beim Schütteln an der Luft intensiv rot, mit NaOH durch Sauerstoffaufnahme dunkelbraun. Aus dieser Lösung fallen dann beim Ansäuern braune Flocken aus, während die nicht oxydierte, wässerige Lösung mit Säure keine Ausscheidung gab. Aus dem Öl kristallisiert nach längerem Stehen Brenzkatechin aus, das durch Schmelzpunkt, Eisenchloridreaktion und Fällbarkeit mit Bleiacetat identifiziert wurde.

Das Brenzkatechin ist jedoch nicht die Substanz, die das Lösungsvermögen der Na₂S-Lösung für die Urteerphenole beeinträchtigt, denn gibt man zu 10 ccm 4 n. Na₂S-Lösung 1 g Brenzkatechin, so nimmt die Na₂S-Lösung noch 3,5 ccm Kresol auf gegen 5 ccm ohne Brenzkatechinzusatz.

Es zeigte sich, daß die das Lösungsvermögen der Na₂S-Lösung für Phenole vernichtende Substanz der Urteerfraktion I auch durch Wasser entzogen werden kann. 50 ccm Urteerfraktion I wurden zweimal mit je 50 ccm Wasser durchgeschüttelt. Das abgezogene Wasser war in beiden Fällen schwach rot gefärbt. Es reagierte schwach sauer gegen Lackmus, aber neutral gegen Kongopapier,

kann deshalb keine freie HCl enthalten, vielleicht aber ein mehrwertiges Phenol (6 wertig?). 50 ccm Na₂S-Lösung nahmen aus der mit Wasser behandelten Urteerfraktion 17,5 ccm Phenole auf.

Über eine genauere Untersuchung der durch Wasser und Na₂CO₃-Lösung aus der Urteerfraktion I extrahierbaren Substanzen werden wir später berichten. Es sei hier nur erwähnt, daß dieselben ein äußerst intensives Reduktionsvermögen für AgNO₃, HgCl₂ und Fehlingsche Lösung zeigen. In ihnen sind allem Anschein nach auch die Körper zu suchen, die die starke Rotbraunfärbung der Urteeröle verursachen.

Auch aus den höhersiedenden Urteerfraktionen II (250—270°) und III (270—310°) von Röchlingschem Urteer werden die sauren Bestandteile durch 4 n. Na₂S-Lösung leicht aufgenommen und können daraus durch Einleiten von H₂S quantitativ gefällt werden. In folgender Tafel sind die erhaltenen Resultate zusammengestellt:

50 ccm Urteer- fraktion	Behandelt mit ccm 4 n. Na ₂ S- Lösung	Na ₂ S-Lösung nahm auf	Durch H ₂ S gefällt an Phenolen
I.	50	5 ccm	5 com
I	100 ·	24 "	24,5 ,,
· II	80	14 "	14,5 "
n	100	19,5 "	19,5 "
III	100	12,5 ,	18 . "

III. Extraktion der Phenole aus Urteerölen mit NaSH-Lösung durch Kochen und Ausfällen der Phenole durch H₂S nach dem Abkühlen.

Wie oben gezeigt wurde, löst NaSH-Lösung m-Kresol beim Kochen unter Entwicklung von H_2S , so daß man die durch Einleiten von H_2S in die m-Kresol-Na₂S-Lösung nach Abscheidung des m-Kresols erhaltene NaSH-Lösung immer wieder zum Lösen von m-Kresol verwenden kann.

Auch aus den Urteerülen lassen sich die sauren Bestandteile durch Kochen mit NaSH-Lösung wenigstens teilweise herauslösen. Eine vollständige Extraktion der sauren Öle konnte jedoch nicht erzielt werden, da die höheren Phenole anscheinend zu schwach Eigenschaften zeigen, so daß sie die NaSH-Lösung sehr sich zersetzen. Da die in der Urteerfraktion I vorhandenen Phenole sich als am stärksten sauer zu erkennen geben, so ist hier naturgemits die Löslichkeit in kochender NaSH-Lösung am größten.

100 ccm 4 n. Na₂S-Lösung wurden mit H₂S gesättigt und mit der so erhaltenen Na SH-Lösung 50 ccm Urteerfraktion I unter gutem Rühren eine Stunde am Rückflußkühler gekocht. Da die Flüssigkeit trotz des Rührens leicht Siedeverzug zeigte, wurden an dem Rührer einige Siedestäbchen befestigt und so ein regelmäßigen Kochen erzielt. Nach dem Abkühlen wurde die Na₂S-Lösung im Scheidetrichter abgetrennt und daraus durch Einleiten von H₂S 11 ccm Öl abgeschieden. Die Urteerfraktion wurde nochmals in derselben Weise mit 100 ccm frischer NaSH-Lösung behandelt; diesmal wurden 7 ccm Öl aus der Na₂S-Lösung durch Ausfällen mit H₂S erhalten.

Es blieben noch 28 ccm Urteerfraktion zurück, aus denen 32 ccm 5 n. NaOH noch 8 ccm Phenole aufnahmen.

50 ccm Urteerfraktion I wurden mit 100 ccm NaSH-Lösung 7 Stunden am Rückflußkühler unter Rühren gekocht. Durch H_2S konnten dann 15 ccm saure Öle ausgefällt werden. Bei der bedeutend längeren Kochdauer wurden somit nur 4 ccm Phenole mehr von der NaSH-Lösung aufgenommen als bei einstündigem Kochen.

Die Urteerfraktion II (50 ccm) gab bei einstündigem Kochen mit 100 ccm NaSH-Lüsung an diese nur 6 ccm ab, während 100 ccm NaS-Lüsung 19,5 ccm Phenole aufnehmen.

Bei dieser Arbeitsweise erhält man eine NaSH-Lösung, die man immer wieder zum Auswaschen der Urteeröle verwenden kann. Da dabei nur die stärker sauren Bestandteile des Urteers gelöst werden, so bietet die NaSH-Lösung auch ein Mittel, um schon von vornherein eine Trennung der wertvollen Kresole, Xylenole usw. von den höhersiedenden und weniger sauren Phenolen zu erzielen. Um die Stoffe, die das Extraktionsvermögen der NaSH-Lösung schädigen, zu beseitigen, kann man diese mit wenig NasS oder NasCO3-Lösung oder durch Wasser aus der Urteerfraktion herauswaschen. (Wahrscheinlich auch mit wenig NaOH.)

IV. Extraktion der Phenole aus Urteerölen mit Na₂S-Lösung und Ausäthern der nur physikalisch gelösten Phenole.

Neben obigem Verfahren, das schließlich immer wieder eine NaSH-Lösung gibt, die man wieder zum Lösen der Phenole verwenden kann, kann man auch die Eigenschaft der Na₂S-Lösung, den nicht als Phenolat gelösten Teil der Phenole an Lösungsmittel abzugeben, benutzen, um eine für die weitere Extraktion der Phenole brauchbare Na₂S-Phenolatlösung zu erhalten.

Durch Ausschütteln von 100 ccm einer andern 56% saure Anteile enthaltenden Fraktion IV, Sdp. 200-270°, aus Röchlingschem Steinkohlenurteer mit 250 ccm 4 n. Na₂S-Lösung wurden die gesamten Phenole (56 ccm) von der Na₂S-Lösung aufgenommen. Nach dem Abtrennen der Na₂S-Phenolatlösung ließen sich daraus durch Äther 12 ccm = 21% der gesamten Phenolmenge entfernen. Die so von den physikalisch gelösten Phenolen befreite Na₂S-Lösung konnte wieder zum Extrahieren von frischer Urteerfraktion benutzt werden und nahm nun aus 100 ccm derselben 35 ccm Phenole auf. Durch Ausäthern konnten diesmal 24 ccm Phenole gewonnen werden. Als nun die ausgeätherte Na2S-Lösung neuerdings mit 100 ccm frischer Urteerlösung geschüttelt wurde, bildeten sich drei Schichten, von denen die oberste (35 ccm) eine Ölschicht mit 20% Phenolen, die mittlere (90 ccm) eine Na2S-Lösung mit 34 ccm Phenolen und 9 ccm Kohlenwasserstoffen und die unterste (200 ccm) ebenfalls eine Na₂S-Lösung mit gelösten Phenolen darstellte. Das Auftreten der drei Schichten ist wohl auch durch die das Lösungsvermögen der Na2S-Lösung beeinträchtigenden Substanzen verursacht worden.

Diese letzten Beobachtungen sind zwar richtig, aber einstweilen unklar. Vielleicht können wir später nochmals darauf zurückkommen.

Zusammenfassung.

Phenole sind in Na₂S-Lösung löslich und können aus dieser Lösung durch Einleiten von H₂S wieder ausgefällt werden.

NaSH-Lösung löst Phenole beim Kochen unter Entwicklung von H₂S, so daß durch Kombination beider Prozesse die NaSH-Lösung immer wieder zum Lösen der Phenole verwendet werden kann.

Auch aus Urteerölen werden die sauren Bestandteile durch Na₂S-Lösung aufgenommen, wobei jedoch der störende Einfluß einer in geringer Menge in den Urteerölen vorhandenen stark reduzierenden Substanz (vielleicht ein 5- oder 6 wertiges Phenol?) festgestellt worden ist. Na SH-Lösung löst aus den Urteerölen nur die stärker sauren Phenole, wodurch ein fraktioniertes Herauslösen der Phenole ermöglicht wird. Durch Lösungsmittel, wie Äther, Benzol usw., kann man der Lösung der Urteerphenole in Na₂S die Phenole zum Teil entziehen.

Mülheim-Ruhr, Juli 1921.

33. Über die Bildung von Methan beim Wassergasprozeß.

Von

Hans Tropsch und Albert Schellenberg.

Brennstoff-Chemie 8, 88 (1922).

Die Reduktion des Kohlenoxyds durch Wasserstoff zu Methan geht ohne Katalysatoren nur langsam vor sich. Brodie¹) konnte bei der Einwirkung von Elektrizität auf ein Gemisch von Kohlenoxyd und Wasserstoff im Induktionsrohr nach 5 Stunden etwa 6% Methan in dem Gasgemisch nachweisen. Neuere Versuche von Gautier²) ergaben, daß sich beim Durchleiten eines Gemisches von 1 Vol. Kohlenoxyd und 6 Vol. Wasserstoff mit einer Geschwindigkeit von 1 l pro Stunde durch ein auf 1200° erhitztes Porzellanrohr nach der Entfernung von Kohlenoxyd und Kohlendioxyd aus dem Endgas ein Gemisch von 99,8% H₂ und 0,2% CH₄ gebildet hatte. Bei 1300° und dreimal so großer Gasgeschwindigkeit wurden auf 98,65% H₂ 1,35% CH₄ erhalten. Die größere Geschwindigkeit scheint also die Zersetzung des gebildeten Methans zu verhindern.

Erst durch Verwendung von feinverteiltem Nickel und Kobalt als Katalysatoren erreichten Sabatier und Senderens⁸) eine glatte Reduktion des Kohlenoxyds durch Wasserstoff zu Methan. Die Reduktion geht nach der Gleichung: $CO + 3H_2 = CH_4 + H_2O + 51100$ cal vor sich. Bei 250° und mit Nickel als Katalysator konnten Sabatier und Senderens das obiger Gleichung entsprechende Gasgemenge mit theoretischer Ausbeute in Methan und Wasser umwandeln. Bei 250° enthält das Endgas kein Kohlendioxyd, wohl aber über 280° , indem der Katalysator das Kohlenoxyd nach der Gleichung: $2CO = C + CO_2$ zersetzt. Bei 380° wurde aus einem Gemisch von 1 Vol. Kohlenoxyd und 3 Vol. Wasser-

¹⁾ Proc. Roy. Soc. 21, 245 (1878); A. 169, 270 (1878).

^{*)} C. r. 150, 1584 (1910); C. 1910 II, 292.

⁾ C. r. 184, 514, 689 (1902).

stoff ein Gas mit 10,5% CO₂, 67,9% CH₄ und 21,6% H₂ erhalten. Ungünstiger gestalten sich unter denselben Bedingungen die Verhältnisse beim Wassergas; die Kohlendioxydmenge nimmt hier stark zu und die Reduktion des Kohlenoxyds tritt zurück. Mit anderen Katalysatoren wie Platin, Palladium, Eisen und Kupfer konnten Sabatier und Senderens keine Reduktion des Kohlenoxyds zu Methan erzielen.

Die Sabatiersche Reaktion haben dann Mayer und Henseling¹) wiederholt und sie konnten die Befunde von Sabatier und Senderens im großen und ganzen bestätigen. Sie haben besonders die neben der Reduktion des Kohlenoxyds zu Methan bei höherer Temperatur vor sich gehende Spaltung des Kohlenoxyds in Kohlenstoff und Kohlendioxyd durch feinverteiltes Nickel näher untersucht. Beim Überleiten von Kohlenoxyd und Wasserstoff über Nickel finden folgende Reaktionen statt:

$$CO + 3H_2 = CH_4 + H_2O$$

 $2CO = CO_2 + C$
 $CO_2 + 4H_2 = CH_4 + 2H_2O$.

Das Endgas enthält daher neben Methan auch Kohlendioxyd. Außerdem vereinigt sich, wie Mayer und Henseling²) gezeigt haben, durch die katalytische Wirkung des Nickels Kohlenstoff mit Wasserstoff zu Methan: $C + 2H_2 = CH_4$.

Die technische Durchführung der Sabatierschen Reaktion⁸) würde wohl auf gewisse Schwierigkeiten stoßen, da das als Katalysator verwendete feinverteilte Nickel schon durch Spuren von Schwefelverbindungen vergiftet und damit unwirksam wird. Es wäre somit eine sehr sorgfältige Reinigung der Gase erforderlich, wodurch die Wirtschaftlichkeit des Verfahrens sehr in Frage gestellt wird. Verfahren, die es erlauben, mit weniger empfindlichen Katalysatoren zu arbeiten, werden daher eine größere Aussicht auf technische Verwirklichung haben. In den letzten Jahren hat nun Vignon⁴) eine Reihe von Arbeiten veröffentlicht, nach denen die

¹⁾ J. f. Gasbel. 52, 194 (1909).

²) a. a. O.

³) Bezüglich der umfangreichen Patentliteratur z. die Literatursusammenstellung von U. Ehrhardt, Abh. Kohle 4, 471 (1919).

⁴⁾ C. r. 152, 871 (1911); 156, 1995 (1915); 157, 181 (1918); Bl. [4] 9, 18 (1911). Vignon hat dann in A. ch. [9] 15, 42 (1991) diese Arbeiten inhaltlich unverändert susammengestellt, ohne jedoch dabei auf seine früheren Veröffentlichungen, sowie auf die neuere Literatur Besug su nehmen.

Reduktion des beim Wassergasprozeß entstehenden Kohlenoxyds zu Methan mit Hilfe von Kalk oder anderen Metalloxyden bezw. Metallen als Kontaktsubstanzen in guter Ausbeute durchführbar sein soll.

Im Zusammenhang mit anderen Arbeiten haben wir die Vignonschen Versuche wiederholt, sind dabei jedoch zu wesentlich anderen Resultaten gelangt, als Vignon in seinen Veröffentlichungen angibt.

Versuche mit Koks-Kalkgemischen.

Vignon geht von den Gautierschen Versuchen¹) aus und findet, daß das technische Wassergas durchschnittlich mehr Methan enthält, als man auf Grund seiner von Gautier nachgewiesenen rein thermischen Bildung erwarten könnte. Er führt diese Tatsache auf die katalytische Wirkung der Aschenbestandteile des zur Wassergaserzeugung verwendeten Kokses zurück. Versuche, die er einerseits mit Gaskoks, der 10,60% Asche mit einem Kalkgehalt von 7,33% (von der Asche) aufwies, andererseits mit Zuckerkohle mit einem Aschengehalt von 1,22% (Kalkgehalt der Asche 0,80%) durchführte, ergaben, daß im ersten Falle ein Wassergas mit einem Methangehalt von 1,1—3,2% erhalten wurde, während das aus Zuckerkohle erhaltene Gas weniger als 1% CH4 enthielt.

Bei seinen weiteren Versuchen hat dann Vignon Wasserdampf auf ein inniges Gemisch von Kalk und Kohlenstoff bezw. kohlenstoffreichen Verbindungen einwirken lassen. Aus verschiedenen kohlenstoffhaltigen Materialien, im Gemisch mit je 35 g ungelöschtem Kalk in einem Porzellanrohr auf 600—800° erhitzt, wurden von Vignon durch Überleiten von Wasserdampf erhalten:

aus	10 g Gaskoks	10 g Ruß	20 g Sägespänen
\mathbf{H}_{2}	65,010/0	58,74 º/o	56,60 °/ ₀
CH	25,08 "	25,50.,	23,50 "
CO	4,95 "	10,89 "	18,21 "
Og	1,00 ,	1,00 "	0,70 "
N_2	3,96 "	8,87 "	2,99 "

Bei Temperaturen, die oberhalb des Zersetzungspunktes des Calciumkarbonats liegen, fand Vignon bei Verwendung verschiedener Koks-Kalkgemische:

¹⁾ a, a. Q.

Tafal 1.

	100 g Koks 10 g CaO	100 g Koks 15 g CaO		66,6 g 88,8 g		
Temperatur	1050°	1150 bis 1200°	850 bis 890°	900 bis 950 ⁰	950 bis 1000°	1000 bis 1050
H ₂ CH ₄ CO ₂ CO Verhältnis von H ₃ : CH ₄ Gasgeschw. in 1/St.	28.6 °/° ° ° ° ° ° ° ° ° ° ° ° ° ° ° ° ° °	54,4 % 12,6 , 14,2 , 18,8 , 81 : 19	56,0 % 13,0 n 25,0 n 6,0 n	58,0 % 11,6 , 80,0 , 5,4 , urchschni	44,0 °/ ₀ 18,8 " 24,2 " 18,0 " itt 77 : 2	20,0 , 18,0 , 21,2 ,

Wir haben diese Versuche in folgender Weise wiederholt. In einem Porzellanrohr von 3 cm Durchmesser und 100 cm Länge befand sich eine 40 cm lange Schicht aus Koks und Kalk. Der Wasserdampf wurde durch einen Überhitzer auf 250° erhitzt und zur Vermeidung von Kondensation durch ein Kupferröhrchen in das Porzellanrohr geleitet. Die austretenden Gase wurden durch einen das Porzellanrohr umgebenden Kühler aus Bleirohr gekühlt, gingen durch ein Sammelgefäß, in dem sich nicht in Reaktion getretenes Wasser kondensieren konnte, und wurden über gesättigter Kochsalzlösung in einer Mariotteschen Flasche gesammelt, deren Ausfluß so eingestellt war, daß das Gas gerade den Außendruck zu überwinden hatte. Das Porzellanrohr wurde in einem 58 cm langen elektrischen Ofen (System Ubbelohde) erhitzt. Die Temperatur wurde durch ein in das Porzellanrohr eingeführtes Platin-Platin-Rhodium-Thermoelement gemessen.

Versuch I wurde mit einem Gemisch von gepulvertem Gaskoks und frischem Calciumoxyd durchgeführt, das durch Brennen von weißem Marmor hergestellt worden war. Bei Versuch II verwendeten wir, um alle Verunreinigungen, die irgendwie stören konnten, auszuschließen, ein Gemisch von sehr aschearmem, vorher bei etwa 800—900° ausgeglühtem Pechkoks mit Calciumoxyd, das aus reinem gefällten Calciumkarbonat hergestellt worden war. Die Gase wurden je nach ihrer Geschwindigkeit ½—1 Stunde nach Ehreichen der Versuchsbedingungen gesammelt. Die Versuchsergebnisse sind in Tafel 2 zusammengestellt.

Tafel 2.

		Ħ	der	Gras-	Reaktionsgas						
Versuch Nr.		Temperatur	Länge der Kontaktschicht	gebildete (00,	schw. K. W.	0,	CO	H,	CH4	N,
_		• O	cm_	I/8t.	%	%	%	%	%	%	°/ ₀
г. п.	140 g Gaskoks + 70 g CaO 120 g Pechkoks	1000	40	17	15,6	. 0,0	0,0	28,5	55,6	0,8	4,5
	+ 60 g OsO	1000	40	17	11,7	0,0	0,2	26,8	55,8	0,0	6,0

Der eingeleitete Wasserdampf trat in beiden Fällen vollständig in Reaktion, denn durch Abkühlen der Reaktionsgase kondensierte sich kein Wasser. Obwohl wir bei unsern Versuchen die von Vignon angegebenen Bedingungen¹) genau eingehalten haben, konnten wir doch in keinem Falle nennenswerte Mengen Methan nachweisen, während Vignon 13—20°/0 gefunden haben will.

Versuche mit Kohlenoxyd und kohlenoxydhaltigen Gasen.

Auch durch Überleiten von Kohlenoxyd und kohlenoxydhaltigen Gasen wie Wassergas und dergl. über Kalk in Gegenwart von Wasserdampf sollen nach Vignon beträchtliche Mengen Methan entstehen, wie Tafel 3 zeigt.

Tafel 8.

Anfangsgas	OH, OO,	100 % — — —	28,6 % 9,6 , 2,1 , 64,7 n	8,1 % 4,5 ,, 10,1 ,,	26 % - 74 %
Temperatur	00 0H ₄ H ₂ 00,	950—1000° 10,8°/ ₆ 11,1 ₇ 78,6 ₇	950 ° 10,4 °/ ₀ 10,8 ., 79,3 , der Analys	950° 5,8°/ ₀ 12,6 , 79,6 , absorbiert	950 ° 10,1 °/ ₀ 12,2 , 77,7 ,

Es sollen also aus Kohlenoxyd bei 950—1000° beträchtliche Mengen Methan entstehen. In direktem Widerspruch hierzu stehen jedoch die weiteren Angaben von Vignon, daß Kohlenoxyd beim

Vgl. Versuch 3 und 4 der 8. Serie A. ch. [9] 15, 50 (1921).
 Ges. Abhandl. v. Kenntnis der Kohle. 6.

				Durch-		Αı	fangs-
Katalysator	Versuchs- temperatur	Länge der Kontakt- schicht	Wasser- menge	geleitete Anfangs- gasmenge	schw. K. W.	CO	H ₂
	• C	em.	g/St.	1 /St.	%	%	%
	400	40 .	6	· 6	1,4	86,5	8,4
	500	40	10	6	1,4	86,5	8,4
CaO aus	1000	40	12	7,2	_	85,8	7,6
Marmor	1000	40	Gas durch Wasser von 95° geleitet	8,1	_	89,8	6,4
$0aO + 0a(OH)_a$	500	40	_	6,8	_	87,4	7,6

Überleiten über ein Gemenge von Calciumoxyd und Calciumhydroxyd bei 400° ein Gemisch von Wasserstoff und Kohlenwasserstoffen (Methan mit etwas Äthylen) liefert, deren Menge dann bei Temperaturen über 400° abnehmen und bei 600° fast Null werden soll; die Wasserstoffmenge soll dagegen mit steigender Temperatur zunehmen. Dies ist auch ziemlich wahrscheinlich, da das von Mayer und Altmayer¹) für 1 Atm. Gesamtdruck ermittelte Gleichgewicht $CH_4 \rightleftharpoons C + 2H_3$ bei Temperaturen über 850° fast vollständig auf die Wasserstoffseite verschoben ist.

Wir haben die Versuche Vignons bei verschiedenen Temperaturen wiederholt, fanden jedoch auch hier die von Vignon angegebenen Resultate nicht bestätigt.

Die Versuchsanordnung war im wesentlichen dieselbe wie bei den Versuchen mit dem Koks-Kalkgemisch. Wir verwendeten technisches Kohlenoxyd von der Badischen Anilin- und Sodafabrik. Dieses enthielt 1,4% schwere Kohlenwasserstoffe, 8,4% Bei einigen Versuchen wurde es durch Waschen mit Bromwasser, Kalilauge und konzentrierter Schwefelsäure von den schweren Kohlenwasserstoffen und von Feuchtigkeit befreit. In einigen Fällen begnügten wir uns mit dem Trocknen des Gases. Unsere Versuchsergebnisse sind in Tafel 4 zusammengestellt.

Wie die Tafel 4 zeigt, sind also auch hier keine nennenswerten Mengen Methan entstanden, obwohl wir die Versuche bei verschiedenen Temperaturen durchgeführt haben, bei denen Vignon erhebliche Methanbildung beobachtet haben will.

¹⁾ J. f. Gashel. 52, 288 (1909).

8.8			Endgas								
OH4	N _a	003	schw. K. W.	0,	co	н	OH.	N ₂			
%	%	<u>%</u>	%	%	%	%	%	%			
0,2	3,5	_	1,4	0,4	ŏ, 4	88,0	0,4	4,4			
0,2	8,5	_	1,8	_	16,0	77,5	0,4	4,8			
0,2	6,4	14,5			55,2	24,5	0,2	5,6			
0,2	8,6	0,8	_		76,4	11,5	0,3	5,5			
0,2	4,8		0,1		72,8	19,8	0,8	8,0			

Es zeigt sich, daß die Reaktion zwischen Kohlenoxyd und Wasserdampf bei Gegenwart von Kalk nur unter Bildung von Wasserstoff und Kohlendioxyd verläuft, und zwar nimmt der Umsatz mit steigenden Temperaturen ab, was auch auf Grund des Wassergasgleichgewichtes zu erwarten ist. Bei Temperaturen, die unter dem Zersetzungspunkt des Calciumkarbonats liegen, wird Kohlendioxyd von Calciumoxyd unter Bildung von Calciumkarbonat gebunden.

Es finden sich übrigens in der Literatur auch Angaben über die Einwirkung von Kohlenoxyd und Wasserdampf auf Kalk bei höheren Temperaturen, die ebenfalls den Vignonschen Versuchsergebnissen entgegenstehen. So erhielten Merz und Weith¹) beim Überleiten von feuchtem Kohlenoxyd über Natronkalk bei 300° Wasserstoff, während bei Verwendung von Kalk die Reaktion erst bei etwas höherer Temperatur vor sich geht. Nach A. Sander²) wurde diese Umsetzung schon vor mehr als 60 Jahren von Dehaynin beobachtet und technisch verwertet³). Die Chemische Fabrik Griesheim Elektron⁴) benutzt sie neuerdings zur Gewinnung von reinem Wasserstoff aus Wassergas, indem sie ein Gemisch von Wassergas und überschüssigem Wasserdampf über gebrannten oder gelöschten Kalk bei etwa 500° strömen läßt. Dieser Prozeß könnte

¹) B. **18**, 719 (1880).

²) Brauer und D'Ans, Fortschritte in der anorganisch-chemischen Industrie, Berlin 1921, Band I, Teil I, S. 11.

^{*)} B. P. 18/1855.

⁴⁾ E. P. 2528/1909.

doch wohl nicht zur Herstellung von reinem Wasserstoff herangezogen werden, wenn sich dabei auch erhebliche Methanmengen bilden würden.

Vignon führt die Methanbildung u. a. auf eine vorübergehende Calciumformiatbildung zurück und gibt auch eine Reihe von Versuchen an, die den Zerfall des Calciumformiats in der von ihm angenommenen Richtung erläutern sollen. Nach Vignon soll das Calciumformiat bei 360-370° unter Bildung von Calciumoxalat Diese Annahme steht mit den Angaben der Literatur zerfallen. sowie auch mit unsern eigenen Versuchen im Widerspruch. Vignon bei der Zersetzung von Calciumformiat bei 360-370° 20°/0 CO₃, 27°/0 CO, 51°/0 H₂ und 2°/0 Kohlenwasserstoffe, als CH₄ gerechnet, gefunden hat, so kann die Zersetzung gar nicht unter Oxalatbildung erfolgt sein. Merz und Weith¹) haben nur bei der Zersetzung von Natrium- und Kaliumformiat die Bildung von Oxalat beobachtet, konnten dagegen bei der Zersetzung von Calcium- und Bariumformiat keine Oxalat-, sondern nur Karbonatbildung nach-Auch Lieben und Paternò²), die hauptsächlich die flüssigen Destillationsprodukte des Calciumformiats untersuchten. haben im Destillationsrückstand kein Oxalat nachweisen können. In neuerer Zeit haben Hofmann und Schumpelt⁸) den Zerfall von Calciumformiat beim Erhitzen auf 380° studiert und auch gefunden, daß nur Calciumkarbonat hinterbleibt.

Ferner findet Vignon beim Erhitzen von Calciumformiat mit überschüssigem Kalk:

	(HCOO) ₂ Cs + CaO Temperatur 880—840°	(H000) ₂ Ca + 2 CaO Temperatur 840°
00	40 %	26 %
I ₄	80 "	42 ,
Oog	6 п	0 "
rechnet	24 ,	82 "

Tafel 5.

In beiden Fällen hinterblieb ein Rückstand von Calcium-karbonat und Calciumoxyd.

¹) B. 15, 1507 (1882).

²⁾ A. 167, 298 (1878).

⁹⁾ B. 49, 808 (1916).

Wir haben im Zusammenhang mit anderen Arbeiten, über die nächstens berichtet werden wird, die Zersetzung von Calciumformiat unter den verschiedensten Bedingungen untersucht und dabei auch reines Calciumformiat sowie ein Gemisch desselben mit gebranntem Kalk durch Erhitzen im Aluminiumschwelapparat zersetzt und die gasförmigen Zersetzungsprodukte aufgefangen. Die Resultate sind in Tafel 6 vereinigt.

Die Ergebnisse unserer Versuche weichen also völlig von den von Vignon veröffentlichten Befunden ab. Während er beim Erhitzen von Calciumformiat mit überschüssigem Calciumoxyd 24 bis 32% Methan findet, weisen die von uns erhaltenen Gase nur 1 bis 2% Methan auf. Bei den von Vignon angegebenen Temperaturen geht die Zersetzung äußerst langsam vor sich; man erhält jedoch, wie unser letzter Versuch zeigt, unter diesen Verhältnissen auch keine größeren Methanmengen als bei den etwas höheren Temperaturen, die wir zur rascheren Zersetzung des Calciumformiats gewählt haben.

Auch Hofmann und Schumpelt¹) haben bei der Zersetzung der verschiedensten Formiate nur geringe Methanmengen (1—4°/₀) erhalten. Ihre Angaben sind jedoch, wie sie selbst bemerken, unsicher, da sie als Methangehalt den bei der Analyse verbliebenen Gasrest annehmen, von dessen Brennbarkeit sie sich allerdings überzeugt haben.

Versuche mit anderen Katalysatoren.

Wir haben natürlich nach den verschiedensten Gründen geforscht, die die Differenz zwischen unseren und den Vignonschen Befunden bedingen. Wie unsere Versuche mit Pechkoks, der fast reinen Kohlenstoff darstellt, und reinem Calciumoxyd zeigen, können unsere negativen Resultate nicht durch eine Verunreinigung unserer Versuchsmaterialien, die eine Vergiftung der Kontaktsubstanz bewirken könnte, verursacht sein. Andererseits kann Vignon auch Kalk als Katalysator benutzt haben, der außer Calciumoxyd noch andere Metalloxyde enthalten hat, so daß die Vignonschen Befunde auf die katalytische Wirkung dieser Substanzen zurückgeführt werden könnten. Vignon hat über die Herkunft und Reinheit des von ihm verwendeten Kalks keine näheren Angaben gemacht. Da als Verunreinigung eines technischen Kalks hauptsächlich Magnesiumoxyd sowie Eisen- und Aluminiumsilikate in Frage

¹⁾ a. a. 0.

Ver- such Nr.		Angewandte Menge g	Zersetzungs- temperatur	Versuchs- deuer St.
1	(H000), Ca	26	400-420	2
2	(HCOO), Ca	26		
	+ CaO	11,2	415-420	. g
8	(HOOO), Ca	26	400	9
	+20a0	22,4	420	2
4	(H000), Cs	26		n#/ 1\
	+2CaO	22,4	360	83/4 1)

¹⁾ Der Versuch wurde nicht bis sur vollständigen Zersetzung des Calciumformiats

kommen, so haben wir auch noch je einen Versuch mit Magnesiumoxyd und Eisen als Kontaktsubstanzen durchgeführt, um so mehr als Vignon auch mit diesen Stoffen eine Reduktion des Kohlenoxyds zu Methan erreicht haben will. Bei der Einwirkung von trockenem Kohlenoxyd auf Magnesiumoxyd, das bei 900° noch etwas Wasser abgab, erhielt Vignon nach der Entfernung des Kohlendioxyds:

	Anfangsgas	bei 900°	nach mehreren Stunden bei 900°
CO	99,1 ⁰ / ₀	83,1%	88,6°/ ₀
$\mathbf{H}_{\mathbf{s}}$	0,9 "	13,3 "	4,7 "
CH_4	0,0 "	3,6 "	6,7 "

Trotzdem also Vignon trockenes Kohlenoxyd verwendet hatte, erhielt er nach mehreren Stunden noch erhebliche Mengen Wasserstoff und wasserstoffhaltige Verbindungen, was sehr auffallend ist, da Magnesiumoxyd schon unterhalb der Glühtemperatur aus Magnesiumhydroxyd entsteht, somit nach mehrstündigem Erhitzen auf 900° keine wasserstoffliefernden Verbindungen vorhanden gewesen sein können.

Beim Überleiten von Kohlenoxyd, das zuerst Wasser von 95° passierte, über 100 g Eisenspäne mit einer Gasgeschwindigkeit von 4 l/Stunde erhielt Vignon nach der Absorption des Kohlendioxyds:

Tafel 7.

	Anfangsgas	250°	400°	750°	9500	1000	1250 ⁶
00	99,1 0,9	91,7 1,0	76,8 15,8	74,4 20,5	68,5 20,8	80,6 11,8	12,4 50,5
OH,	_	7,8	7,9	5,1	11,2	7,6	7,1

7-1-14		Zusammensetzung des Gases								
Erhaltene Gasmenge	00,	sohw. K. W.	0,	00	H ₂	CH₄	N,			
l	%	%	%	%	%	%	%			
4,17	6,0	_	2,2	48,0	28,8	2,0	18,0			
4,15	5,1	_	2,4	49,5	36,2	1,8	12,5			
8,84	2,7	0,2	1,8	38,9	42,2	1,8	12,9			
0,20	3,2	0,1	2,9	28,9	87,4	0,1	32 <u>,4</u>			

durchgeführt.

Da das zurückbleibende Eisen beim Auflösen in Salzsäure neben Wasserstoff auch Methan entwickelte, so nimmt Vignon an, daß die Umwandlung von Kohlenoxyd in Methan durch intermediäre Carbidbildung erfolgt. Eisencarbid gibt ja auch bekanntlich bei der Zersetzung mit Säuren neben Wasserstoff eine Reihe von Kohlenwasserstoffen, wie Methan, Äthan, Äthylen usw. 1).

Die von uns erzielten Resultate bei Verwendung von Magnesiumoxyd bezw. Eisen als Kontaktsubstanzen sind in Tafel 8 angeführt. Das Eisen wurde in Form von Drehspänen angewandt, die vorher durch Äther im Soxhlet entfettet worden waren.

Wir haben also auch hier keine Reduktion von Kohlenoxyd zu Methan erzielt.

Nach Vignon gelingt es auch, durch Verwendung von Aluminiumoxyd, Kieselsäure, Nickel und Kapfer als Kontaktsubstanzen Kohlenoxyd zu Methan zu reduzieren. Sabatier und Senderens³) haben dagegen mit Eisen, das aus reinem Oxyd durch lange Einwirkung von Wasserstoff bei 500° hergestellt worden war, sowie auch mit reduziertem Kupfer durch Wasserstoff keine Reduktion des Kohlenoxyds zu Methan erreicht. Unsere Befunde stehen mit denen von Sabatier und Senderens im Einklang; die Unwirksamkeit des Kupfers haben auch wir durch einen Versuch bestätigt gefunden. Die Vignonschen Befunde sind um so auffälliger, daer Nickel, Kupfer und Eisen in Form von Drehspänen verwendet

¹⁾ S. Literatursusammenstellung Abh. Kohle 2, 208 (1917).

²⁾ C. r. 184, 689 (1902).

	Länge der	W		Gas-	Anfangs-			
Katalysator	Kontakt- schicht	Versuchs- temperatur	Wasser- menge	geschwindig- keit	0,	CO2	H,	
	om	•0		1/8t	%	%	%_	
MgO	20	900	Das Gas wurde durch Wasser von 95° geleitet	4,2	0,8	89,1	6,6	
Fe	40	400	Das Gas wurde durch Wasser von 95° geleitet	4,75	0,8	89,1	6,6	

hat, während Sabatier und Senderens mit feinverteilten Metallen gearbeitet haben, bei denen man doch eine viel größere Wirksamkeit voraussetzen darf.

Unsere Versuche, die wir sowohl mit verschiedenen Kalk- und Kokssorten als auch mit den für Kalk und Koks als Verunreinigungen hauptsächlich in Frage kommenden Substanzen durchgeführt haben, ohne die von Vignon angeführten Resultate auch nur in einem einzigen Falle andeutungsweise zu erreichen, zwingen uns daher zu der Annahme, daß den Vignonschen Befunden irgendein Irrtum zugrunde liegen muß. Dieser ist vielleicht in der Analysenmethode zn suchen, über die Vignon keine Angaben macht. Vielleicht hat Vignon einen bei der Analyse verbleibenden Gasrest als Methan angesehen, da die Analysen seiner Reaktionsgase mit Ausnahme der in seiner ersten Arbeit¹) angeführten, keinen Stickstoffgehalt erkennen lassen. Nun ist es doch gewiß sehr schwierig, die Luft in einer größeren Apparatur so durch andere Gase zu verdrängen, daß keine Spär Stickstoff im Endgas gefunden wird.

Bei den Versuchen, die Vignon mit Koks angestellt hat, kann ein eventueller Methangehalt wohl auch davon herrühren, daß der Koks noch nicht gar war; bei dem Versuch mit den Sägespänen kann das Methan aus dem Schwelgas stammen.

Wir haben das Methan in unseren Gasen sowohl nach der Methode von Jäger als auch nach der Explosionsmethode bestimmt. Zur Sicherheit haben wir uns noch durch die Analyse eines methanhaltigen Gases (Leuchtgas) überzeugt, daß unsere Analysenmethoden tatsächlich einwandfrei sind.

¹) C. r. **152**, 871 (1911).

;as			Endgas									
OH4 N3 OO3			schw. K. W.	0,	co	H,	OH.	N ₂				
%	%	%	%	· %	%	%	%	%				
0,0	4,0	8,6	0,0	0,2	81,0	11,1	0,0	4,1				
0,0	4,0	5,0	0,1	1,6	72,0	14,8	0,0	6,5				

Bei der großen technischen Wichtigkeit, die dem Prozeß der Reduktion des Kohlenoxyds zu Methan zukommt, wäre es wünschenswert, wenn die Vignonschen Angaben auch von anderer Seite nachgeprüft würden.

Mülheim-Ruhr, Oktober 1921.

34. Über die Bildung und den Zerfall von Calciumformiat.

V۸n

Franz Fischer, Hans Tropsch und Albert Schellenberg.

A. Bildung von Calciumformiat.

Über die Bildung von Erdalkaliformiaten finden sich in der wissenschaftlichen und technischen Literatur keine näheren Angaben. In seiner Arbeit über die "Umwandlung des Kohlenoxyds in Ameisensäure") erwähnt Berthelot lediglich, daß Baryt bei 100° Kohlenoxyd absorbiert. Später teilt er dann anläßlich seiner Untersuchungen "Über die Absorption von Kohlenoxyd durch Alkali") nur mit, daß Kohlenoxyd von Kalk in Gegenwart von Alkohol nicht schneller absorbiert wird als von wässeriger Kalilauge, während bei Verwendung von alkoholischer Barytlauge eine lebhafte Absorption eintritt.

In seiner Arbeit "Thermochemische Untersuchungen" 8) erwähnt er nur ganz kurz, daß Lösungen von Calciumbikarbonat sehr langsam Kohlenoxyd absorbieren.

Nach dem D. R. P. 864194) von Goldschmidt läßt man zur Darstellung von Formiaten Kohlenoxyd bei 150—1700 und bei einem Überdruck von mindestens einer Atmosphäre auf Ätzalkalien oder alkalische Erden einwirken. Das D. R. P. 2126415) von Koepp & Co. erwähnt, daß die Einwirkung von Kohlenoxyd auf Lösungen von Alkalien "gegebenenfalls im Gemisch mit Erdalkalihydroxyden" oder von Erdalkalien allein, oberhalb des Siedepunktes der betreffenden Lösung bezw. Suspension in guter Ausbeute zu Formiaten führt.

¹⁾ O. r. 41, 955 (1855); 42, 447 (1856); A. ch. [8] 46, 480 (1856); A. 97, 125 (1856); J. pr. [1] 68, 146 (1856).

²) A. ch. [8] 61, 467 (1861).

⁵) A. oh. [4] 6, 404 (1865).

⁴⁾ Frdl. IV, 20.

⁵⁾ Frdl. IX, 78.

Nach Levi und Piva¹) bildet feuchtes Kohlenoxyd mit reinem Calciumoxyd bei 250—300° nur Formiat, über 300° Karbonat und Wasserstoff.

Nach den Versuchen von Franz Fischer und A. v. Philippovich²) vollzieht sich die Bildung von Calciumformiat in Gegenwart von Wasser bei 160° in einer Stunde vollkommen glatt, wenn man die Mengenverhältnisse so wählt, daß am Schlusse eine normale Lösung von Calciumformiat existiert, der Kohlenoxyddruck aber noch 10 Atm. beträgt.

In nahezu quantitativer Ausbeute erhielten wir das Calciumformiat, als wir bei 160—180° auf eine wässerige Suspension von reinem bezw. technischem Kalk Kohlenoxyd unter einem Überdruck von 10—50 Atm. einwirken ließen.

Allgemeine Versuchsbedingungen.

Als Reaktionsgefäß benutzten wir einen Schüttelautoklaven⁸) mit einem Fassungsraum von 2,6 l. Zur Absorption des Kohlenoxyds verwandten wir etwa 11 einer 8 n. Kalkmilch, aus reinem Calciumoxyd hergestellt, oder eine 11 n. aus technischem Kalk. Vor Beginn eines jeden Versuchs wurde die im Autoklaven über der Kalkmilch befindliche Luft in der Weise verdrängt, daß wir bei Zimmertemperatur etwa 20 Atm. Kohlenoxyd aufpreßten und dann das Kohlenoxyd wieder ausströmen ließen. Das Kohlenoxyd entnahmen wir einer Stahlflasche. Es bestand aus: .0,1% CO2, 0,6% O₂, 92,1% CO, 3,0% H₂ und 4,2% N. Zur schnelleren Durchführung des Versuchs arbeiteten wir mit einem Druck, der von 20 bis 50 Atm. schwankte. Es wurden 50 Atm. Kohlenoxyd in den Autoklaven gepreßt, dann unter Schütteln erhitzt und sobald durch die Formiatbildung der Kohlenoxyddruck bei der Versuchstemperatur auf 20-24 Atm. gefallen war, durch Aufpressen von Kohlenoxyd der Druck wieder auf 50 Atm. gesteigert. Wir hatten so eine bessere Übersicht über den Kohlenoxydverbrauch, als wenn wir durch Verbindung des Autoklaven mit der Vorratsflasche für Kohlenoxyd im Apparat dauernd einen konstanten Druck aufrecht erhalten hätten.

Sobald infolge Anreicherung der inaktiven Gase eine merkliche Absorption nicht mehr zu beobachten war, wurde nach dem Er-

¹⁾ O. 1917 II, 485.

²⁾ Dieses Buch S. 866.

⁵⁾ Abh. Kohle 4, 16 (1919).

kalten des Autoklaven das Gas abgeblasen und frisches Kohlenoxyd eingepreßt. Als Versuchstemperatur wählten wir im allgemeinen 160°. Die Versuche wurden als beendet angesehen, sobald eine nennenswerte Druckabnahme nicht mehr festzustellen war. Nach dem Abkühlen des Druckgefäßes und Abblasen des Gases wurde das grauweiße, grobkristallinische Reaktionsgemisch mit heißem Wasser verdünnt und filtriert. Der in Lösung befindliche überschüssige Kalk wurde aus den heißen, klaren, farblosen Filtraten durch Kohlensäure ausgefällt und abfiltriert. Aus den so erhaltenen vollkommen farblosen, klaren Lösungen schied sich beim Eindampfen das Calciumformiat als farbloses mehr oder weniger grobkristallinisches Pulver ab. Eine Wertbestimmung ergab, daß es frei von Verunreinigungen war.

Bei einer Versuchstemperatur von 180° wurden die Eisenteile des Apparates recht erheblich angegriffen und das Reaktionsgemisch besaß infolge des Eisengehaltes eine grauschwarze Farbe. Trotz der schwach alkalischen Reaktion, die die wässerigen Auszüge des Reaktionsgemisches aufwiesen, gelang es weder durch anhaltendes Kochen noch durch Einleiten von Kohlensäure die letzten Spuren von kolloidal gelöstem Eisenhydroxyd, die die Lösungen schwach gelb färbten, zu beseitigen. Erst nach erneutem Zusatz von Kalk und Ausfällen desselben durch Kohlensäure erhielten wir vollkommen farblose Filtrate.

Einzelne Versuche.

a) Versuchstemperatur 160°.

1. Versuch. Angewandt: 240 g Calciumoxyd, das durch Glühen' von reinem gefällten Calciumkarbonat hergestellt worden war, 1000 ccm Wasser, Druck 20—45 Atm., Temperatur 160°.

Nach siebenstündiger Versuchsdauer waren 116 Atm. Kohlenoxyd absorbiert. Da in den nächsten drei Stunden nur noch 29 Atm. absorbiert wurden und in der vierten Stunde keine Abnahme des Drucks am Manometer zu beobachten war, wurde das Gas abgeblasen. Der Analyse nach enthielt es kein Kohlenoxyd. Während nach erneutem Aufpressen von Kohlenoxyd in den nächsten 7 Stunden dann noch 81 Atm. absorbiert wurden, nahm in den beiden nächsten Stunden der Überdrück (28 Atm.) nicht mehr ab. Das abgeblasene Gas enthielt noch 41,0% CO. Eine weitere Absorption fand auch nicht statt, als wir bei 160° nochmals 46 Atm. frisches Kohlenoxyd aufpreßten. Im ganzen wurden 226 Atm. CO, bei 160° gemessen,

die 142 Atm. bei 0° entsprechen, absorbiert. Da der Autoklav 2600 ccm faßte und 1000 ccm Wasser + 240 g = 78 ccm CaO vorhanden waren, so blieb für das Gas noch ein Raum von 1522 ccm. Darans würde sich eine Absorption von 216 l CO von 0° und 1 Atm. Druck = 270 g CO berechnen, während 240 g CaO 240 g CO zur Bildung von Calciumformiat benötigt würden. Die Übereinstimmung ist also in Anbetracht der keine große Genauigkeit beanspruchenden Druckmessung befriedigend. Nach der oben beschriebenen Aufarbeitung erhielten wir 513 g (92%) der Theorie) Calciumformiat als vollkommen farbloses feinkristallinisches Pulver. Eine Bestimmung der Ameisensäure nach der Methode von Jones mittels Permanganat ergab, daß das Produkt aus reinem Calciumformiat bestand.

2. Versuch. Angewandt: 280 g technischer gebrannter Kalk, 1000 ccm Wasser. Der Kalk war im Gasglühofen geglüht worden und enthielt: $0.46\,\%$ in Salzsäure Unlösliches,

Magnesium war nur in Spuren vorhanden.

Die Versuchstemperatur betrug 160°. Der Kohlenoxyddruck schwankte von 10—25 Atm. Nach 38 Stunden, von den Unterbrechungen während der Nacht abgesehen, waren 159 Atm. Kohlenoxyd absorbiert worden, dann wurde das Gas abgeblasen (Gasprobe I) und frisches Kohlenoxyd aufgepreßt. Nach weiteren 15 Stunden, in denen 25 Atm. Kohlenoxyd verbraucht worden waren, trat keine Absorption des Kohlenoxyds mehr ein. Das Gas wurde nach dem Erkalten abgeblasen (Gasprobe II). Während Gasprobe I nur 2,7°/° CO enthielt, waren in Probe II noch 23,2°/° CO vorhanden.

Das Reaktionsprodukt bestand aus 31,6 g Wasserunlöslichem und freiem Kalk und aus 414,6 g vollkommen farblosem, teils grobteils feinkristallinischen Calciumformiat. Die Ausbeute betrug 71 % der theoretisch möglichen.

3. Versuch. Angewandt: 400 g technischer Kalk von derselben Zusammensetzung wie bei Versuch 2, 1000 ccm Wasser, 20—50 Atm. Kohlenoxyddruck. Versuchstemperatur 160°. Im Laufe von 12¹/2 Stunden waren 263 Atm. Kohlenoxyd absorbiert worden, dann hörte die Absorption auf.

Das abgeblasene Gas enthielt noch 69,9% CO, so daß der Versuch als beendet abgebrochen wurde. Das grauweiße grob-

kristallinische Reaktionsprodukt, in dem sich noch von Kristallen umgebene unverbrauchte Kalkpartikelchen befanden, wurde mit der alkalisch reagierenden Flüssigkeit bis zur Trockne eingedampft und so 528 g grauer, kristallinischer Rückstand erhalten.

b) Versuchstemperatur 180°.

Angewandt: 400 g technischer Kalk, 1000 ccm Wasser, Kohlenoxyddruck 20—50 Atm.

In 28 Stunden waren 256 Atm. Kohlenoxyd absorbiert worden. Das abgeblasene Gas bestand zu 45.0% aus Kohlenoxyd und zeigte damit an, daß die Absorptionsfähigkeit des angewandten Kalks erschöpft war. Das Reaktionsprodukt, das sich wie sonst aus einem grobkörnigen Kristallbrei zusammensetzte, besaß jedoch bei diesem Versuch eine schwarzgraue Farbe. Die Flüssigkeit war ebenfalls dunkel gefärbt. Im Gegensatz zu den vorigen Versuchen reagierte sie neutral. Gleichwohl enthielt der Kristallbrei noch geringe Mengen von unverbrauchtem Kalk, der aber vollständig von Kristallaggregaten eingeschlossen war. Die Eisenteile des Apparates waren zum Teil vollkommen blank geätzt. Das gesamte Reaktionsgemisch (Kristallbrei + Flüssigkeit) wurde zum Sieden erhitzt und das Ungelöste mit heißem Wasser erschöpfend ausgezogen. Da die durch kolloidales Ferrihydroxyd hervorgerufene gelbliche Trübung der Filtrate weder durch Kochen noch durch Einleiten von Kohlensäure beseitigt werden konnte, fügten wir etwas frischen Kalk hinzu und leiteten dann in der Siedehitze erneut Kohlensäure ein. Aus dem nunmehr vollkommen farblosen Filtrat erhielten wir 537.8 g reines Calciumformiat = 64% des nach dem Kalkgehalt des technischen Kalkes theoretisch Möglichen.

Die Darstellung von Calciumformiat aus Calciumoxyd, Wasser und Kohlenoxyd unter Druck ist nach diesen Versuchen praktisch durchführbar. Die günstigste Versuchstemperatur lag bei 160°. Bei höherer Temperatur (180°) wurde der Eisenapparat stark angegriffen, während bei 160° ein wesentlicher Angriff nicht festzustellen war. Die Reaktion geht bei 160° und 20—50 Atm. Kohlenoxyddruck rasch vor sich, so daß einer praktischen Darstellung des Calciumformiats nach diesem Verfahren nichts im Wege stünde. Bemerkenswert ist, daß technischer Kalk, der als ziemlich unrein bezeichnet werden konnte, ohne besondere Manipulationen ein vollständig weißes, analysenreines Calciumformiat lieferte.

B. Zerfall von Calciumformiat.

E. Linnemann') berichtet als vorläufige Mitteilung, daß aus ameisensaurem Kalk bei trockener Destillation Methylaldehyd. aus diesem Methylalkohol, Jodmethyl und benzoesaurer Methylather Lieben und Rossi²) berichten über die "Umerhalten wurde. wandlung von Ameisensäure in Methylalkohol". Sie unterwarfen fein gepulverten ameisensauren Kalk, der bei 100° getrocknet war. in Portionen zu 10.g in kleinen Glasretorten der trockenen Destillation. Die entweichenden Gase und Dämpfe wurden durch ein von Kältemischung umgebenes U-Rohr geleitet. In einer Portionsreihe verarbeiteten sie 100 g, in einer zweiten 150 g ameisen-Sie haben so 25 Versuche mit je 10 g angestellt sauren Kalk. und die entstehenden Produkte gesammelt. Das an Menge sehr geringe kondensierte Produkt besaß einen aldehydartigen, zugleich aber auch empyreumatischen Geruch. Es stellte eine wasserhelle und zum Teil wohl auch aus Wasser bestehende Flüssigkeit dar, auf der eine kleine bräunliche Schicht schwamm. Mit ammoniakalischer Silberlösung gab es, wie schon Mulder⁸) beobachtet hat, eine starke Reduktion. Das gesamte Destillat wurde in die 20 fache Menge Wasser übertragen und zur Umwandlung des Aldehyds in Alkohol portionsweise äquivalente Mengen Natriumamalgam und Schwefelsäure zugesetzt. Schließlich wurde destilliert und das klare Destillat mit geschmolzenem kohlensauren Kalium, später mit Kalk getrocknet. Es erwies sich nach seinen Eigenschaften als unreiner Methylalkohol; es war in Wasser löslich und aus ihm wieder mit Kaliumkarbonat abscheidbar. Sdp. 66-67°. Aus den verwendeten 250 g ameisensaurem Kalk wurden etwa 3-4 g Methylalkohol erhalten. Mulder4) berichtet, daß er schon früher5) "über die Umsetzung von Ameisensäure-Calcium in Methaldehyd" berichtet hat, und daß er diese Versuche später in seinen "Scheikundige Aanteekeningen" beschreiben wolle. Die beiden Literaturstellen sind uns nicht zugänglich. An der eben erwähnten Stelle in den Annalen sagt er nur, daß sein Methaldehyd den Silberspiegel liefert, und daß er ihn identifiziert hat durch Umwandlung in Mercaptan. Die

¹) A. 157, 119 (1871).

^{*)} A. 158, 107 (1871).

³⁾ Zeitschrift für Chemie, 1868, 265.

⁴⁾ A. 159, 866 (1871).

⁵⁾ Zeitschrift für Chemie 11, 265.

Quantität Mercaptan, zu der er gelangen konnte, sei aber sehr gering gewesen, obwohl er im ganzen 1 kg ameisensaures Calcium verarbeitet habe. Er erwähnt, daß er seine Ameisensaure aus Oxalsäure mit Glycerin hergestellt habe, daß er das ameisensaure Calcium wiederholt umkristallisiert habe, und daß die Reinheit des Salzes eine Bedingung sei, um die genannte Reduktion zu erlangen.

Lieben und Paternò¹) berichten, daß unter den flüssigen Destillationsprodukten des Calciumformiats sich Methylalkohol befinde, und daß dieser das Hauptprodukt sei. Sie stellen klar, daß die frühere Meinung von Lieben und Rossi, der Methylalkohol sei durch Reduktion von Formaldehyd erhalten, irrig sei, der Methylalkohol ist schon von vornherein dagewesen. holen die Destillationsversuche von ameisensaurem Kalk und bekommen durch 17 malige Destillation von je 10 g insgesamt 12 ccm Flüssigkeit. Jede Destillation dauerte fast 1 Stunde. Die Flüssigkeit bestand aus einer klaren, gelben, mit Wasser mischbaren Schicht und darin suspendierten Tropfen einer dunkelbraunen Flüssigkeit. Die Gase haben sie nicht untersucht. Aus den 12 ccm der gelben Flüssigkeit wurden schließlich etwa 5 ccm = 3% Methylalkohol erhalten. Lieben und Paternò weisen am Schlusse ihrer Mitteilung darauf hin, daß der von ihnen hergestellte ameisensaure Kalk laut Analysen rein war, und daß es sicher ist, daß der Methylalkohol wirklich aus dem ameisensauren Kalk entstanden ist und nicht etwa aus einer Verunreinigung desselben. Berthelot hat früher2) festgestellt, daß bei der Destillation von ameisensaurem Baryt Kohlenoxyd, Wasserstoff, Kohlensäure, Äthylen, Propylen und Sumpfgas und zwar bei verschiedenen Versuchen und während der Dauer eines Versuches in wechselndem Verhältnis erhalten Die beiden ersten Gase schienen am reichlichsten vorwerden. handen gewesen zu sein. Übrigens hat Berthelot nicht mit kleinen Portionen gearbeitet, sondern große Mengen ameisensauren Baryts destilliert. Eine über Quecksilber aufgefangene Probe ergab 4% Methan, 37% Kohlenoxyd, 42% Wasserstoff, 16% Kohlensäure, 1% Stickstoff.

Vignon⁸) berichtet, daß das Calciumformiat beim Erhitzen sich gegen 360—370° zersetzt und ein Gas von folgender Zusammensetzung liefert: 20°/₀ CO₂, 27°/₀ CO, 51°/₀ H₂, 2°/₀ Kohlenwasser-

²) A. 167, 298 (1873).

^{*)} A. 108, 188 (1858).

a) Bull. [4] 9, 18 (1911); A. ch. [9] 15, 58 (1921).

stoffe als Methan gerechnet. Andererseits liefert nach Vignon das Calciumoxalat, welches als Rückstand der vorhergehenden Zersetzung hinterbleiben soll, beim Erhitzen auf 430—440° unter Bildung von Karbonat ein Gas mit 93% CO, 3% H₂ und 4% CO₂. Schließlich gibt nach Vignon das Calciumformiat mit einem Überschuß an Kalk erhitzt (auf 1 Mol Calciumformiat 1 Mol CaO) bei 330—340° 40% Kohlenoxyd, 30% Wasserstoff, 6% Kohlensäure, 24% Kohlenwasserstoffe als Methan gerechnet. Bei 340° erhält man nach Vignon mit der doppelten Menge Kalk (also auf 1 Mol Calciumformiat 2 Mol CaO) 26% Kohlenoxyd, 42% Wasserstoff, 0% Kohlensäure, 32% Kohlenwasserstoffe als Methan gerechnet. In beiden Fällen hinterbleibt ein Rückstand von Calciumkarbonat und Calciumoxyd.

Nach Levi und Piva¹) zersetzt sich das Calciumformiat hauptsächlich nach der Gleichung: $(HCOO)_3$ Ca = $CaCO_3 + H_2 + CO$. Die Zersetzung beginnt bei $400-410^\circ$ und ist bei 550° sehr stürmisch. Zwischen $400-600^\circ$ konnten an Zersetzungsprodukten CaCO₃, Kohle, CO₂, CO, H₂ und CH₄ festgestellt werden. Ob Levi und Piva flüssige Zersetzungsprodukte erhalten haben, geht aus dem Referat nicht hervor.

Hofmann und Schumpelt²) stellten fest, daß Calciumformiat oberhalb 380° zerfällt, wenn man es in einem Strom von feuchter Kohlensäure, vermischt mit trockenem, vorher geglühten Quarzsand erhitzt, und daß ein durch Kohle graugefärbtes Calciumkarbonat hinterbleibt. 10 g Calciumformiat lieferten 907 ccm Kohlenoxyd, 626 ccm Wasserstoff und 25 ccm Methan. Über die Kohlensäuremenge können Hofmann und Schumpelt keine Angaben machen, da ja die Destillation in einem Strom von Kohlensäure ausgeführt worden war. Die reduzierenden Substanzen, die bei der Destillation entstanden, entsprechen für 10 g Calciumformiat 70,5 ccm n/10 Jodlösung, bei Berücksichtigung der zurückbleibenden Kohle 110,5 ccm; also 7,2% d. Th. Die Verfasser bemerken, daß der Formaldehyd schon beträchtlich überwogen wird durch Aceton und Methylalkohol. Aus der Arbeit geht jedenfalls hervor, daß das Calciumformiat unter den von Hofmann und Schumpelt gewählten Bedingungen höchstens 4% d. Th. an Formaldehyd, Aceton und Methylalkohol lieferte, also in Über-

¹⁾ C. 1914 I, 1880.

³⁾ B. 49, 809 (1916).

einstimmung mit Lieben und Rossi sehr wenig. In einer späteren Arbeit¹) berichten Hofmann und Schibstedt, daß Calciumformiat wenig Formaldehyd, deutlich Aceton, ziemlich viel Methylalkohol, ziemlich viel Empyreuma und Kohle liefert mit höchstens 17% der Gesamtausbeute an destillierbaren Produkten. Das Verhältnis von CO zu H₂ in dem Gase sei 1,1—1,5. Während Hofmann und Schumpelt rasch destilliert hatten und zwar mit offener Flamme bei 450—500%, destillierten nun Hofmann und Schibstedt, da sie inzwischen diese Arbeitsweise als ungünstig wegen der ungleichmäßigen Erwärmung und der stellenweisen Erhitzung der Substanz erkannt hatten (Zerstörung wertvoller Produkte, insbesondere des Formaldehyds) meist in einem Fraktionierkolben mittels eines genau regulierten Metallbades oder im Rohr durch elektrische Widerstandsheizung. Vermutlich erklärt sich daraus, daß nunmehr etwas bessere Resultate erhalten wurden.

Wenn wir nun zunächst von den Vignonschen Versuchen absehen, die sich in ihren Arbeitsbedingungen und vor allem in ihren Ergebnissen von den übrigen wesentlich unterscheiden, so ergibt sich, daß die trockene Destillation von Calciumformiat nahezu in allen Fällen zu den gleichen qualitativen Resultaten geführt hat. Und zwar bestehen die Zersetzungsprodukte aus einem Destillationsrückstand, aus einem flüssigen Destillationsprodukt und aus einem Destillationsgas. Der Rückstand besteht fast nur aus Karbonat, enthält sehr wenig unverändertes Formiat und ist oxalatfrei; durch Kohle ist er etwas grau gefärbt. Das Kondensat besteht aus einer helleren nur wenig gefärbten Flüssigkeit und einem dunkleren kohlenstoffreichen Öl und enthält im günstigsten Falle etwa 17 % der Theorie an destillierbaren Produkten. Neben wenig Aceton enthält es Methylalkohol in etwas größeren Mengen (3 %) berechnet auf angewandtes Formiat), während in ihm Formaldehyd nur in sehr geringen Mengen vorhanden ist. Es besitzt einen empyreumatischen Geruch. Die gasförmigen Produkte bestehen in wechselnden Mengenverhältnissen aus Kohlensäure, Kohlenoxyd. Methan und Wasserstoff und enthalten gelegentlich auch kleine Mengen Äthylen und Propylen. Die Maximalausbeute an Methan scheint bei 4 % zu liegen.

Im Gegensatz hierzu findet nun Vignon, daß Calciumformiat bei 360-370° ein Gas mit 2°/0 Methan, 27°/0 CO, 51°/0 Hz und

¹⁾ B. 51, 1414 (1918).

20 % CO2 und als Rückstand Calciumoxalat liefert. Da bei der Bildung von Oxalat aus Formiaten außer einer Wasserstoffabspaltung keine andere Reaktion in Frage kommen kann, ist zunächst nicht einzusehen, wie die von Vignon beobachteten Mengen von Kohlenoxyd und Kohlensäure entstanden sein sollen. Wie aber bereits von Lieben und Paternò festgestellt und wie es auch eigene Versuche ergeben haben, die wir in anderem Zusammenhange¹) durchgeführt haben, entsteht bei der trockenen Destillation von Calciumformiat unter den von Vignon angegebenen Bedingungen praktisch kein Oxalat. Ebenso haben wir auch bei der weiteren Nachprüfung der Vignonschen Versuche, bei denen das Formiat in Gegenwart von überschüssigem Kalk erhitzt wurde, nicht die hohen Methanausbeuten erhalten, die Vignon angibt, vielmehr gefunden, daß der Methangehalt des Destillationsgases immer nur etwa 1 bis 2% beträgt.

Die Reduktion des intermediär entstehenden Formaldehyds zu Methan geht somit nur in wesentlich kleinerem Umfange vor sich, als Vignon bei seinen Versuchen gefunden haben will. Dagegen ergibt sich aus der Literatur, daß die flüssigen Destillationsprodukte neben etwas Formaldehyd und Aceton in der Hauptsache Methylalkohol neben einem wasserunlöslichen Öl enthalten. Die Ausbeuten an diesen Produkten erschienen uns durch geeignete Versuchsbedingungen steigerungsfähig und wir haben deshalb die Zersetzung des Calciumformiats unter den verschiedenen Bedingungen genauer untersucht, um so mehr als es uns, wie das oben beschriebene Verfahren zeigt, gelungen ist, vollständig reines Calciumformiat in beliebigen Mengen aus Kalk, Kohlenoxyd und Wasser herzustellen.

Die Überführung des Kohlenoxyds in Formiate und die Zersetzung derselben ist bis jetzt der einzige Weg, auf dem eine Reduktion des Kohlenoxyds zu Formaldehyd und Methylalkohol in bemerkenswerten Ausbeuten möglich ist. Sonstige Reduktionsversuche des Kohlenoxyds ergaben bisher nur Spuren von diesen Verbindungen, die wirksamste Reduktionsmethode, nämlich die von Sabatier, ergibt nur Methan, ohne daß dabei Zwischenprodukte gefaßt werden können.

Die Zersetzung des Calciumformiats führten wir unter folgenden Versuchsbedingungen aus:

¹⁾ Brennstoff-Chemie 8, 85 (1922); dieses Buch S. 284.

A. In Abwesenheit von Wasser.

1. für sich (Roh- bzw. Reinprodukt) Ve	rs. 1 u. 2
2. mit Calciumoxyd tiberschichtet	Vers. 3
3. im Gemisch mit Calciumoxyd im Verhältnis 1 Mol.	
Formiat: 1/2 Mol CaO	Vers. 4
4. im Gemisch mit Calciumoxyd im Verhältnis 1 Mol	
Formiat: 1 Mol CaO	Vers. 5
5. im Gemisch mit Calciumoxyd im Verhältnis 1 Mol	
Formiat: 2 Mol CaO	Vers. 6
6. im Gemisch mit Calciumoxyd im Verhältnis 1 Mol	
Formiat: 10 Mol CaO	Vers. 7
B. In Gegenwart von Wasser.	
1. für sich 1/5 Mol in einem mäßig starken Wasserdampf-	
strom	Vers. 8
2. für sich 1/5 Mol in einem langsamen Wasserdampfstrom	Vers. 9
3. für sich 1 Mol in einem langsamen Wasserdampfstrom	
4. im Gemisch mit Calciumhydroxyd im Verhältnis 1 Mol	, 22.30
· ·	
Formiat: 1 Mol Ca(OH).	Vars 11

Aligemeine Arbeitsbedingungen.

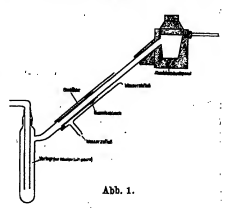
Erhitzt man Calciumformiat im Reagensglas, Apparatur. so bemerkt man, daß sich die Substanz unter Abgabe stark nach Formaldehyd riechender Dämpfe schwärzt. Auch beim Erhitzen im Porzellanschiffchen im Verbrennungsrohr auf 400° tritt starke Kohleausscheidung ein. So gut wie ohne Kohleabscheidung kann man jedoch das Calciumformiat zersetzen, wenn man das Erhitzen in dem Aluminiumschwelapparat von FranzFischer und Hans Schrader¹) vornimmt. Wir haben deshalb für unsere Versuche diesen eleganten Apparat benutzt, der ein sehr gleichmäßiges Erhitzen und eine genaue Regulierung der Temperatur gestattet und außerdem auch leicht zu füllen und zu entleeren ist. Die flüchtigen Zersetzungsprodukte wurden zur quantitativen Kondensation der flüssigen Destillate durch eine mit flüssiger Luft gekühlte Vorlage geleitet. die sich unmittelbar an den Schwelapparat anschloß. Die mittels eines Gummischlauches bewirkte Dichtung sowie das Destillations-

¹⁾ Z. ang. 88, 172 (1920); Abh. Kohle 5, 55 (1920).

rohr selbst wurde durch einen übergeschobenen Kühler gekühlt, dessen Konstruktion aus Abbildung 1 zu ersehen ist. Die nicht kondensierbaren Destillationsprodukte wurden über gesättigter Kochsalzlösung in einer Mariotteschen Flasche aufgefangen, deren Ausfluß so eingestellt war, daß das eintretende Gas gerade den Außendruck zu überwinden hatte.

Zu den Zersetzungsversuchen mit Wasserdampf verwandten wir den "Schwelapparat mit eingebauter Dampfüberhitzung" von Hans Schrader¹). Das Ansatzrohr des Schwelapparates war mit einem Luftkühler verbunden und die Verbindungsstelle wurde wie

oben mit Wasser gekühlt, daran schloß sich ein Schlangenkühler, dessen Abfluß in einem als Sammelgefäß benutzten Scheidetrichter mündete. Die bei Zimmertemperatur gasförmigen Produkte wurden dann mittels eines Ableitungsrohres, das durch die zweite Bohrung des den Scheidetrichter verschließenden Gummistopfens geführt war, einer mit flüssiger Luft



gekühlten Vorlage zugeführt und die nicht kondensierbaren Gase in der Mariotteschen Flasche aufgefangen.

Durchführung der Versuche. Zu den Versuchen verwandten wir das aus Kalk und Kohlenoxyd gewonnene Produkt. Die Zersetzung des Calciumformiats wurde bei der Temperatur vorgenommen, bei der die Gasentwicklung so lebhaft war, daß in der Mariotteschen Flasche etwa 200 Blasen in einer Minute aus einem Rohr von 5 mm lichter Weite aufstiegen. Die Versuche wurden als beendet abgebrochen, sobald nur noch etwa 25 Blasen in einer Minute gezählt wurden. Die Temperatur schwankte dabei zwischen 420—430°. Die Versuchsdauer betrug im allgemeinen 1—2 Stunden.

Nach Beendigung der Versuche wurden aus der mit Luft gekühlten Vorlage die bei Zimmertemperatur gasförmigen Zersetzungsprodukte in die Mariottesche Flasche übergetrieben, der Rückstand und das flüssige Kondensat gewogen und das bei dem herrschenden

¹⁾ Brennstoff-Chemie 2, 182 (1921); Abh. Kohle 5, 65 (1920).

Druck und der Temperatur erhaltene Reaktionsgas durch das Volumen der ausgeflossenen Kochsalzlösung gemessen und auf Normalverhältnisse umgerechnet.

Die Zersetzungsrückstände bestanden fast nur aus Karbonat; Oxalat und unzersetztes Formiat waren nur in sehr geringen Mengen vorhanden. Kohlige Produkte waren meist nur in Spuren abgeschieden.

Die flüssigen Zersetzungsprodukte bestanden aus einer klaren gelblichen, brennbaren Flüssigkeit mit eigenartigem Geruch und dunklen Öltropfen, deren spez. Gewicht größer war als das der wässerigen Flüssigkeit.

Untersuchung der Reaktionsprodukte.

Im Zersetzungsrückstand wurde die Kohlensäure nach Lunge und Rittener¹) bestimmt. Zur Ermittlung des noch unzersetzten Formiats wurde eine Probe des Zersetzungsrückstandes (1,0 g) fünfmal mit je 20 ccm heißem Wasser ausgezogen und im Filtrat die Ameisensäure nach Jones durch Titrieren mit ¹/10 KMnO₄ bestimmt. Der wasserunlösliche Rückstand wurde mit 5 n. Schwefelsäure zersetzt, das Calciumsulfat mit heißem Wasser ausgezogen und die Oxalsäure mit ¹/10 KMnO₄ titriert. In einigen Fällen wurde auch die gebildete Kohle durch Lösen des Rückstandes in Salzsäure und Sammeln der Kohle auf einem tarierten Filter ermittelt.

Von den flüssigen Destillationsprodukten haben wir die Menge des gebildeten Öles bestimmt; das wässerige Destillat wurde mit Kaliumkarbonat übersättigt und die sich ausscheidende Flüssigkeit als "Methylalkohol" in Rechnung gestellt. Bei einem mit größeren Substanzmengen unternommenen Versuch wurde dieser "Methylalkohol" auch genauer untersucht.

Im Reaktionsgas wurden in der üblichen Weise die einzelnen Bestandteile ermittelt.

Einzelne Versuche.

I. Zersetzung von Calciumformiat in Abwesenheit von Wasser, allein und im Gemisch mit Kalk.

Versuch 1 u. 2. Wir haben uns zuerst orientiert, in welcher Weise die Zersetzung des Calciumformiats im Aluminiumschwelapparat vor sich geht, und dabei die flüssigen Destillationsprodukte

¹⁾ Z. ang. 19, 1849 (1806).

außer acht gelassen. Wir haben daher statt des beschriebenen mit flüssiger Luft gekühlten Gefäßes nur ein kleines Destillationskölbehen vorgelegt, das mit Kältemischung gekühlt wurde. Die Ausbeuten an Gas und Rückstand sind in Tafel 1 angeführt.

Gas Versuch Nr. Calcium-Rückstand Gesamtformist CO. CO CH. H, menge % % % % 1 1 15,7 | 0,48 | 47,8 | 1,44 | 1,9 0,06 26,7 0,81 1 26 20,1 8.08 20,1 26 8,84 16,8 | 0,51 | 47,2 | 1,58 | 1,6 | 0,05 | 26,0 | 0,87

Tafel 1.

Der Rückstand war schwach grau gefärbt, der von Versuch 1 gab beim Erhitzen ganz schwachen Formaldehydgeruch, der von Versuch 2 zeigte diese Reaktion nicht mehr. Die Versuche haben gezeigt, daß sich Calciumformiat im Aluminiumschwelapparat ohne wesentliche Kohleabscheidung zersetzen läßt.

Versuch 3. 30 g des aus technischem Kalk mit Kohlenoxyd und Wasser erhaltenen rohen Calciumformiats mit $86.7^{\circ}/_{\circ} = 26$ g (HCOO)₂Ca gaben 24,3 grauen Rückstand mit $42.91^{\circ}/_{\circ}$ CO₂ und $0.30^{\circ}/_{\circ}$ noch unzersetztem Formiat, 4.80° Gas¹) enthaltend $6.3^{\circ}/_{\circ}$ CO₂, $43.4^{\circ}/_{\circ}$ CO und $39.9^{\circ}/_{\circ}$ H₂. Ferner wurden 2.0° g Kondensat (durch flüssige Luft gekühlt) erhalten, das aus 0.2° g Ol und 1.8° g einer hellgelben klaren Flüssigkeit bestand. Die wässerige Flüssigkeit schied beim Sättigen mit Kaliumkarbonat 0.98° g "Methylalkohol" aus.

Versuch 4. 26 g reines Calciumformiat gaben 20,5 g grauen Rückstand, der 40,60 % CO₂, 4,0 % Formiat und 0,13 % Oxalat enthielt; 2,5 g Kondensat, bestehend aus 0,4 g Öl, 1,30 g "Methylalkohol" und 0,8 g Wasser; 3,88 l Gas mit 6,0 % CO₂, 47,9 % CO, 2 % CH₄ und 23,8 % H₂. Das reine Calciumformiat gibt also bessere Ausbeuten an flüssigen Destillationsprodukten und dementsprechend weniger gasförmige Zersetzungsprodukte als das Rohprodukt, dessen Verunreinigungen den Zerfall der erwünschten flüssigen Destillationsprodukte begünstigen.

Versuch 5-8. Bei den weiteren Versuchen wollten wir feststellen, welchen Einfluß überschüssiger Kalk auf die Calcium-

¹) Die angegebenen Gasmengen sind auf 0° und 760 mm Druck umgerechnet.

		Rückstand										
N.	Mischungsverhältnis		enthaltend									
Versuch	Mol (HCOO) ₃ Ca : Mol CaO	Gesamt- menge	C	0,	Ca-F	ormiat	Ca-Oxalat					
		g	%	g1)	%	g	%	g				
4	reines (HCOO), Ca	20,5	40,5	8,8	4,90	1,01	0,18	0,08				
5	1:0,5	26,4	86,82	9,4	1,76	0,47	0,18	0,08				
6	1:1	. 32,1	81,16	9,6	1,65	0,53	0,18	0,06				
7	1:2	44,1	25,15	10,4	1,60	0,71	0,12	0,05				
8	1:10	185,0	8,96	8,8	0,45	0,61	0,06	0,08				
9	(HOOO), Camit CaO Eberschichtet	89,0	26,76	8,2	0,82	0,26	0,14	0,04				

¹⁾ Nach Abzug der im sugemischten Kalk enthaltenen CO. (8,86 %).

formiatzersetzung ausübt. Es kann sich dabei natürlich nur um die Weiterveränderung der primär vom Calciumformiat abgespaltenen flüchtigen Produkte handeln, während eine Beeinflussung der eigentlichen Zersetzungsreaktion durch beigemischte feste Substanzen nicht zu erwarten ist.

Je 26 g Calciumformiat wurden mit verschiedenen Mengen Kalk gemischt und unter denselben Bedingungen wie bei Versuch 3 und 4 der Zersetzung unterworfen. Die Vorlage wurde mit flüssiger Luft gekühlt.

Versuch 9. Das Calciumformiat wurde nicht mit Kalk gemischt, sondern damit nur überschichtet (auf 26 g Formiat 11,2 g CaO). Die Ergebnisse der Versuche sind in der Tafel 2 zusammengestellt.

Bei der Zersetzung des Caliumformiats im Gemisch mit überschüssigem Kalk ist eine Abnahme der Ausbeuten an Methylalkohol bei höherem Kalkzusatz zu bemerken. Geringe Mengen Kalk (bis zum Verhältnis 1 Mol Formiat: 1 Mol CaO) scheinen jedoch die Ausbeuten an Methylalkohl nicht wesentlich zu beeinflussen. Auch das neben dem Methylalkohol sich bildende Öl nimmt durch das Zumischen von Kalk etwas ab.

Der Rückstand bestand, abgesehen von geringen Mengen unzersetzten Formiats, fast nur aus Calciumkarbonat und Calciumoxyd, wobei das zugemischte CaO einen Teil der bei der Reaktion entstandenen CO₂ aufgenommen hatte. Calciumoxalat war im Rückstand nur in sehr geringen Mengen vorhanden, in Übereinstimmung

K	ondensa	t	<u> </u>	Gas									
ı	davon			Zusammensetzung									
General- menge	"Methyl- alkohol"		QI Gesent C		o, co			σ	H ₄	:	со/н,		
8	g ·	g	1	%	13)	%	ı	%	1	%	1		
2,5	1,80	0,4	3,88	6,0	0,48	47,9	1,86	2,0	0,08	28,8	0,98	2,00	
2,8	1,85	0,8	8,68	5,7	0,45	48,2	1,57	1,1	0,04	84,7	1,26	1,25	
2,2	1,85	0,8	8,86	5,1	0,45	42,5	1,64	1,8	0,05	86,2	1,40	1,17	
1,9	1,20	0,2	8,56	2,7	0,85	88,9	1,38	1,8	0,08	42,2	1,50	0,92	
1,1	0,55	0,8	8,97	1,7	0,82	45,2	1,79	0,5	.0,02	41,8	1,65	1,08	
2,1	1,05	0,4	4,02	4,5	0,43	44,7	1,80	1,8	0,05	86,1	1,45	1,24	

³⁾ Vermehrt um 250 ccm CO₂, die in dem mit flüssiger Luft gekühlten Gefäß zurückgeblieben waren.

mit den Angaben der Literatur¹). Die Behauptung von Vignon²), daß bei der Zersetzung von Calciumformiat zuerst Oxalat entsteht, konnten wir dagegen nicht bestätigt finden. Die Unrichtigkeit seiner Behauptung, daß das durch Erhitzen von Calciumformiat mit überschüssigem Kalk entstehende Gas einen hohen Prozentsatz von Methan aufweise, wurde schon früher widerlegt³).

Das Verhältnis CO: H2 im Gas nimmt mit steigendem Kalkzusatz ab.

II. Zersetzung von Calciumformiat in Gegenwart von Wasser (im Gemisch mit Calciumhydroxyd besw. im Wasserdampfstrom).

Die Ergebnisse sind in Tafel 3 und 4 aufgeführt. Zunächst haben wir an Hand von Vorversuchen festgestellt, wie die Zersetzung von Calciumformiat durch Wasserdampf im Aluminiumschwelapparat vor sich geht. Versuch 10—12 (Tafel 3) zeigt, daß diese sehr glatt verläuft; der verbleibende Rückstand war ganz weiß und löste sich vollständig in verdünnter Essigsäure, war also frei von kohligen Bestandteilen und Oxalat.

Bei den weiteren Versuchen wurden auch die flüssigen Destillationsprodukte näher untersucht (Tafel 4).

Mers u. Weith, B. 15, 1507 (1882); Lieben u. Paternò, A. 167, 298 (1873); Levi u. Piva C. 1914 I, 1880; Hofmann u. Schumpelt, B. 49, 808 (1916).

²⁾ Bull. [4] 9, 18 (1911); A. ch. [9] 15, 58 (1921).

³⁾ Brennstoff-Chemie 3, 85 (1922); dieses Buch S. 824.

Tafel 8.

Nr.	Galciumformiat	ige- fur	mpf-	des	nd nd					Gas				
	ojun	Zersetzungs- temperatur	Wasserdampf- menge Daner des		Zersetrungs- rückstand	Gesamt- mango			ung					
Varsuch	Zelai	Zerr	Was	D ₀	Zer	Эте Те	C	0,	C	0	H_	Hg		
	g	•a	com	St.	g	r	%	1	%	1	%	1	%	l
10	26	42050	154	0,2	18,9	4,86	28,2	1,01	20,8	0,91	1,1	0,05	38,5	1,68
11	26	420	560	<u> </u>	18,9	1 '				0,64	0,7	0,08		
12	26	450	140	1,0	19,8					0,88		0,02	47,8	2,85

Die Bestimmung einzelner Bestandteile des Kondensats haben wir in folgender Weise vorgenommen: Nach Beendigung der Versuche wurden Kühlrohr und Kühler bei vermehrter Wasserdampfzufuhr, wobei der Kühler, der die Verbindungsstelle des Ansatzrohres vom Schwelapparat mit dem Kühlrohr umgab, abgestellt war, solange mit warmem Wasser ausgespült, bis das Kühlrohr und der obere Teil des Kühlers ölfrei waren. Die Menge des Öls wurde nur bei Versuch 16 bestimmt und es wurde gefunden, daß sich auch in Gegenwart von Wasserdampf ebensoviel Öl gebildet hatte als bei Versuch 3. In einem aliquoten Teil des Kondensats wurde nach der Methode von Romijn¹) durch Titration mit Jod in alkalischer Lösung der Formaldehyd bestimmt. Hierbei zeigte sich jedoch, daß neben Formaldehyd auch noch andere Substanzen

Tafel.

Nr.		Angewandte Substanz		tur.	des			R	lokster	ıd			
				Zersetzungs- temperatur	Dauer des Versuchs	th se			entha	ltend	Ċ		
Versuch			Wasserdampf- menge	Zerre	A P	Gesamt- menge	00,		Ca-Fo	rmiat	Oa-O	Ca-Oxalat	
A	g		com	٥۵	8t.		%	g	%	g	%	g	
8	26	reines Ca-Formiat		420	. 2	20,5	40,5	8,8	4,90	1,05	0,18	0,08	
18	26 14,8	(H COO), Ca Ca (OH),		420	1	87,7	87,05	18,95	0,28	0,11	0,14	0,05	
14	26	를 II 부	289	425	2	20,1	-	-	0,89	0,08	0,14	0,08	
15	26	strom ormist serden strom	68	400	7	20,0	48,52	8,70	0,78	0,16	0,08	0,02	
16	180 anf 26 g gerechn.	100円 100円 100円 100円 100円 100円 100円 100円	100 90	480	8	100 20, 0	_	_	0,66 0,66	0,66 0,18	0,00 0,00	0,00 0,00	

¹⁾ Orloff, Formaldehyd, S. 168 (1909); Zeitschr. f. snalyt. Chem. 36, 22 (1897).

vorhanden waren, die mit J und KOH einen gelben Niederschlag von Jodoform gaben. Die qualitative Prüfung auf Aceton mit Nitroprussidnatrium und NaOH fiel positiv aus, so daß also die Jodoformbildung durch die Anwesenheit von Aceton bedingt war. Der für Formaldehyd eingesetzte Wert soll also lediglich den Verbrauch des Kondensats an Jodlösung ausdrücken. In einem andern Teil des Kondensats wurde dann mittels 1/10 NaOH die freie Ameisensäure ermittelt. Als Endpunkt der Titration wurde die erste Rotfärbung betrachtet, die beim Umschütteln nicht sofort verschwand. Menge der gefundenen Ameisensäure war in allen Fällen sehr gering. Die Destillation des Kondensats ergab keinen Anhalt dafür, daß größere Mengen von Methylformiat (Sdp. 32°) entstanden sind. Bei Versuch 16 erhielten wir von 109 ccm des 119 ccm betragenden Kondensats, nachdem wir diese zu der weiter unten angeführten Bestimmung des Methylalkohols mit Natronlauge neutralisiert hatten. nach dem Abdestillieren des Methylalkohols und Eindampfen zur Trockene 0,23 g eines zähflüssigen, gelblichen, durchsichtigen Produktes, das nach dem Ansäuern Buttersäuregeruch aufwies. scheinen also außer der Ameisensäure auch noch andere niedere Fettsäuren bei der Zersetzung von Calciumformiat zu entstehen.

Den Methylalkohol bestimmten wir bei Versuch 15 und 16. Ein Teil des Wasserdampfdestillates wurde unter Benutzung einer S. F. Dufton-Kolonne¹) der fraktionierten Destillation unterworfen

4	

Kondensat							Gas								
nge			davon	± &	g Zusammensetsung										
Gesamt- menge	H ₂ 0	он, о	он он	нсоон	Öl	Gesamt- menge	O	0,	C	0	· 0	H4	E	L ,	
g	g	g	g	g	g	1	%	1	%	1	%	1	%	1	
2,5			1,80		0,4	8,88	6,0	0,48	47,9	1,86	2,0	0,08	25,8	0,98	
1,8			1,85		0,0	5,20	0,1	0,01	7,6	0,40	0,8	0,04	81,2	4,22	
		0,28	nicht bestimmt	0,058	-	4,05	21,5	0,87	26,8	1,09	0,8	0,01	88,8	1,56	
		0,89	1,67		-	4,62	19,4	0,90	26,4	1,22	1,7	0,08	31,5	1,46	
		0,78 0,15	4,91 0,84		1,80 0,36			2,29 0,46	47,2	9,84 1,87		0,16 0,08	82,4	6,42 1,28	

¹⁾ J. Soc. Chem. Ind. 88, 45 T (1919); C. 1919 IV, 248.

und das durch einen Schlangenkühler gekühlte Destillat in einer mit Kältemischung gekühlten graduierten Vorlage aufgefangen.

Bei Versuch 15 wurden 70 ccm von dem insgesamt 80 ccm betragenden Kondensat destilliert und dabei 15 ccm einer trüben methylalkoholhaltigen Flüssigkeit erhalten, die nach Abscheidung von kleinen, farblosen, stark glänzenden Kriställchen vollkommen klar wurde. $D_{\perp}^{1.5} = 0.98579$.

Die Bestimmung des Methylalkohols nach der Methode von Zeisel durch Destillation mit HJ spez. Gewicht 1,7 ergab einen Gehalt von 1,67 g CH₃OH im Kondensat.

0,5065 g des wässerigen Methylalkohols lieferten 0,3672 g AgJ.

Bei Versuch 16 bestimmten wir den Methylalkohol ebenfalls nach der Zeiselschen Methode. Beim Destillieren (109 von 119 ccm) gingen bei 90—100° geringe Mengen eines farblosen Öles mit über und die Flüssigkeit war auch hier getrübt. Es wurden 47 ccm Destillat erhalten. $D_{-5}^{15} = 0.98244$.

Nach Zeisel wurden 4,61 g Methylalkohol in 119 ccm Kondensat gefunden.

0,4256 g wässeriger Methylalkohol ergaben 0,2602 g AgJ.

Bei Versuch 16 wurde nur die Hälfte an Methylalkohol erhalten wie bei Versuch 15, was offenbar dadurch bedingt ist, daß wir bei diesem Versuch mit bedeutend geringeren Mengen Wasserdampf arbeiteten und das Calciumformiat außerdem in viel dickerer Schicht erhitzten. Das bei der Zersetzung des Calciumformiats durch überhitzten Wasserdampf erhaltene Gas zeigte einen sehr schwankenden $\rm CO_2$ -Gehalt, dagegen ist die Summe der $\rm CO_2$ -und $\rm CO$ -Menge ziemlich konstant, so daß anscheinend ein Teil des $\rm CO$ nach der Gleichung $\rm CO + H_2O = \rm CO_2 + H_2$ in $\rm CO_2$ übergeführt wurde. Dementsprechend schwanken auch die $\rm H_2$ -Mengen, welche im allgemeinen mit den $\rm CO_2$ -Mengen parallel gehen.

III. Zersetzung von Calciumformiat im Gemisch mit $Al_3\,O_3$.

Versuch 17. Im Verlauf anderer Arbeiten, deren Ergebnisse später veröffentlicht werden, wurde die Beobachtung gemacht, daß aus Formaldehyd durch Al_2O_3 bei höherer Temperatur Methylalkohol entsteht. Wir haben deshalb Calciumformiat (26 g) im Gemisch mit Al_2O_3 (26 g) untersucht. Beide Substanzen waren 12 Stunden bei 105° und $^{1}/_{2}$ Stunde bei 150° getrocknet worden. Es zeigte sich, daß das Calciumformiat schon bei wesentlich niederer Tempe-

ratur zerfällt; bei 360° war der Zerfall schon sehr lebhaft und war nach 2 Stunden bei 370° beendet.

Es wurden 5,24 l Gas mit 1,6 $^{\circ}$ / $_{0}$ CO₂, 55,2 $^{\circ}$ / $_{0}$ CO, 1,4 $^{\circ}$ / $_{0}$ CH₄ und 31,7 $^{\circ}$ / $_{0}$ H₂ erhalten.

Der Rückstand (46,2 g) enthielt 17,28% CO₂, 2,22% Calciumformiat und 0,36% Calciumoxalat. An flüssigen Kondensationsprodukten wurden nur 1,4 g einer farblosen, wässerig alkoholischen Flüssigkeit erhalten. Öl hatte sich nur in minimalen Mengen gebildet. Im Gas waren 0,68 Mol C gegenüber 0,54 Mol C bei reinem Calciumformiat (siehe Tafel 5) vorhanden, so daß die Zersetzung des Calciumformiats in Gegenwart von Al₂O₃ im wesentlichen unter Bildung gasförmiger Zersetzungsprodukte vor sich geht.

IV. Zersetzung einer größeren Menge Calclumformiats.

Versuch 18. Um über die bei dem Zerfall des Calciumformiats entstehenden flüssigen Produkte, insbesondere Methylalkohol und Öl ein genaueres Bild zu bekommen, haben wir 390 greines Calciumformiat in einem großen Aluminium-Schwelapparat zersetzt; es wurden dabei 300,5 g Rückstand = 77,0% erhalten, was genau dem Übergang von (HCOO)2Ca in CaCO3 entspricht. Der Rückstand stellte in den oberen Schichten ein weißgraues, lockeres Pulver dar, während er unten etwas dunkler und zusammengebacken war. Die durch flüssige Luft kondensierten Produkte (41,4 g) bestanden aus einer wässerig-alkoholischen Flüssigkeit und einem Öl. Das Kondensat wurde mit Wasser verdünnt, das Öl (3) abgetrennt und dieses noch zweimal mit Wasser ausgeschüttelt. Die vereinten wässerigen Auszüge (21) wurden dann mit einer Dufton-Kolonne fraktioniert.

Fraktion I: bis 80° 18 ccm einer nach Methylalkohol riechenden, schwach gelblichen Flüssigkeit.

Fraktion II: 80—100° (30 ccm).

Fraktion III: 100° (20 ccm).

Fraktion I gab, nochmals destilliert, 11 ccm Destillat A und Buckstand B. Destillat A war vollkommen farbloser, klarer, von 65—67° siedender Methylalkehol, der geringe Mengen Aceton enthielt, die in der Hauptsache von 59—60° übergingen.

Die Legalsche Probe mit Nitroprussidnatrium und Natronlauge fiel positiv aus, der Gehalt an Aceton machte sich auch durch den Geruch bemerkbar. Rückstand B wurde mit Fraktion II vereinigt und diese destilliert. Es wurden 5,5 ccm von 65—67° siedender Methylalkohol erhalten, der acetonfrei war (Legalsche Probe negativ), und ein Rückstand, in dem Öl suspendiert war. Dieser Rückstand wurde mit Fraktion III vereinigt. Bei der Destillation wurden von 67—90° 2,5 ccm einer klaren, farblosen, nach Methylalkohol und nach dem Öl riechenden Flüssigkeit erhalten, von 90—100° 15 ccm einer mit Öltröpfchen durchsetzten Flüssigkeit, aus der sich 1 ccm Öl absetzte

Das Öl $\mathfrak B$ wurde der Wasserdampfdestillation unterworfen. Das zuerst übergehende Öl war schwach hellgelb und leicht beweglich, D < 1, dann wurde es etwas dunkler und dickflüssiger. Das Öl wurde mit Äther aufgenommen, die ätherische Lösung mit Na₂SO₄ getrocknet, der Äther abdestilliert und die letzten Ätherreste durch Stehenlassen im Vakuum über Schwefelsäure entfernt. Es wurde so 2,56 g gelbes, ziemlich dickflüssiges Öl von stechendem, terpenartigen Geruch erhalten, das sich allmählich dunkler färbte; konzentrierte H_2SO_4 färbte es tief dunkelbraun. Die J-Zahl des Öls betrug 55,2, es enthielt $80,1^{\circ}/_{\circ}$ C und $9,9^{\circ}/_{\circ}$ H. Die Bruttozusammensetzung $C_{11}H_{16}O$ würde dieser Analyse entsprechen, die jedoch, da die Substanz nicht einheitlich war, nur ein ungefähres Bild über die Zusammensetzung geben soll.

Der mit Wasserdampf flüchtige Teil des Öles wurde mit überhitztem Wasserdampf (250°) behandelt und ein dunkelbraunes Öl mit erheblicher Viskosität, D>1 erhalten, das nach dem Aufnehmen mit Äther, Trocknen der Lösung und Abdunsten des Äthers und längerem Trocknen unter Erwärmen 2,81 g eines Öles mit 73,7°/0 C und 8,7°/0 H und der J-Zahl 31,4 gab. Als Rückstand von der Destillation mit überhitztem Wasserdampf verblieben 0,14 g einer schwarzen glänzenden spröden Masse. Insgesamt wurden bei dem mit einer großen Calciumformiatmenge unternommenen Versuch 15,2 g acetonhaltiger Methylalkohol und 5,51 g Öle erhalten oder auf 1 Mol Calciumformiat gerechnet 5,1 g Methylalkohol und 1,84 g Öle; also bezüglich der Ölmenge dieselbe Ausbeute wie bei Versuch 16 (Destillation im Wasserdampfstrom), jedoch, was die Methylalkoholausbeute anbelangt, etwas günstigere Werte.

Kohlenstoffbilanz.

Um die bei den vorstehenden Versuchen erhaltenen Ergebnisse miteinander vergleichen zu können und um vor allem über die Menge der kohlenstoffhaltigen Zersetzungsprodukte und ihre Verteilung auf Rückstand, Gas und flüssige Kondensationsprodukte eine Übersicht zu bekommen, wurde eine Kohlenstoffbilanz aufgestellt (Tafel 5). Alle Ergebnisse sind auf 1 Mol (HCOO), Ca umgerechnet. Rückstand und Gas konnten sowohl was ihre Gesamtmenge als auch was die einzelnen Bestandteile betrifft, am genauesten untersucht werden, während im Kondensat die einzelnen Bestandteile teilweise nur annähernd ermittelt werden konnten. Die Fehlbeträge an C sind daher wohl in der Hauptsache auf nicht gefaßte flüssige Destillationsprodukte zurückzuführen. Bei Versuch 15 und 16 wurde der Methylalkohol auch quantitativ nach Zeisel bestimmt. Berücksichtigt man, daß bei Versuch 15 auch Öl entstanden ist, dessen Menge zwar nicht bestimmt wurde, aber schätzungsweise den bei den fibrigen Versuchen erhaltenen Mengen gleichzusetzen ist, so gibt sich hier nur ein Fehlbetrag von 0,08 Mol C pro Mol Calciumformiat = 4%. Dieser Versuch ergab die beste Ausbeute an Methylalkohol; auf 130 g (1 Mol) Calciumformiat gerechnet, sind 8,35 g Methylalkohol entstanden.

Die Zersetzung der fettsauren Calciumsalze erfolgt bekanntlich in vielen Fällen glatt nach der Gleichung:

$$\frac{R}{R}\frac{COO}{COO}$$
Ca = $\frac{R}{R}$ CO + CaCO₈ 1).

So erzielt man bei der technischen Zersetzung des Calciumacetats eine Ausbeute von 70°/0 der Theorie an Aceton²). Andererseits bilden sich beim Erhitzen von fettsauren Calciumsalzen mit Calciumformiat die entsprechenden Aldehyde³). Durch Erhitzen von Calciumformiat für sich müßte danach notwendigerweise Formaldehyd entstehen. Tatsächlich beobachtet, man auch beim Erhitzen von Calciumformiat im Reagensrohr die Bildung von Dämpfen, die intensiv nach Formaldehyd riechen. Führt man jedoch die Zersetzung in großem Maßstabe aus, so findet man im Destillat nur verhältnismäßig geringe Mengen Formaldehyd, während in der Hauptsache Methylalkohol, sowie ölige Produkte entstanden sind. Man kann wohl annehmen, daß der Formaldehyd das primäre Reaktionsprodukt ist, das dann nach der Gleichung 2 CH₂O = CH₄O

Meyer-Jacobson, Lehrbuch der organischen Chemie, 9. Auflage I, 1,
 S. 645 (1907).

³⁾ Ullmann, Ensyklopädie der technischen Chemie I, 108.

Eimpricht, A. 97, 868 (1856); Piris, A. ch. [8] 48, 118 (1856).

Tafel

Ħ		Angewandte Substâns					 -		R	wurde	auf	1 Mol
ایر							im .	Rücks	tand		: :	
Versneh Mr.	Menge	Beselchnung	mft Mol G	900°	Mol C	Ca-Formlat	Mol C	Ca-Oxalat	Mol C	Kohle	Mol C	Zusemmen Mol C
_	8			8		8		8	<u> </u>	g		
. 8	80	rohes Ca-Formiat, enthaltend 26 g reines Formiat	0,4	10,4	1,18	0,07	0,01	-	·	- .	<u> </u>	1,19
4	26	reines Ca-Formiat	0,4	8,8	0,94	1,01	0,08	0,08	0,00	_	÷	1,02
5	26 5,6	Ca-Formiat CaO (1:0,5)	0,4	9,4	1,07	0,47	0,04	0,03	0,00	0,088	0,01	1,19
8	26 11,2	Ca-Formiat CaO (1:1)	0,4	9,6	1,09	0,58	0,04	0,08	0,00	_	_	1,18
7	26 22,4	Ca-Formiat CaO (1:2)	0,4	10,4	1,18	0,71	0,05	0,05	0,00	_	_	1,28
8	26 112	Ca-Formiat CaO (1:10)	0,4	8,8	0,94	0,61	0,05	0,08	0,00	_	_	0,99
9	26 11,2	Ca-Formiat überschichtet mit CaO	0,4	8,2	0,98	0,26	0,02	0,04	0,00	_	_	0,95
18	26 14,8	Ca-Formiat Ca(OH)	0,4	18,95	1,59	0,11	0,01	0,05	0,00	-	_	1,60
14	26	Ca-Formist mäßiger H ₂ O-Strom	0,4	8,70	0,99	0,08	0,01	0,08	0,00	· -	-	1,00
15	26	Ca-Formiat rascher H ₂ O-Strom	0,4	8,70	0,99	0,16	0,01	0,02	0,00	—	_	1,00
16	180	Ca-Formiat H ₂ O-Strom	2,0	8,70	0,99	0,66	0,01	0,00	0,00			1,00
17	96 96	Os-Formist Al ₂ O ₃	0,4	7,98	0,91	1,08	0,08	0,17	0,01	_	_	1,00
18	890	Ca-Formiat	6,0	-		-	-	-	_	 	-	1,00

+ CO in Methylalkohol und CO übergeht. Diese Annahme gewinnt insofern an Wahrscheinlichkeit, als es gelang¹), CH₂O durch Überleiten über CaCO₃ bei 400° in Methylalkohol umzuwandeln.

Die öligen Produkte bilden sich offenbar aus dem Formaldehyd durch Kondensation unter Austritt von Wasser. Bei Versuchen, bei denen die Ölbildung gering war, traten auch fast keine CO₂-

¹⁾ Die Versuche werden später veröffentlicht.

(HOO	(HCOO), Ca gerechnet erhalten:															
		im G	_		I. T				im K	ondens	et				0	0
° 00	00	HD 1	C-haltiges Gas	Znarmmen Mol 0	Mol O im Bück- stand und Gus	™ OH ₀ OH	Mol. C	es OE,O	Mol C	нооон	Meal G	g QI	Mol C	Zusammen Mol C	Insgesamt Mol C gefunden	Fehlbetrag Mol
-																
0,55	2,08	0,00	2,68	0,59	1,78	0,98	0,15		-	-	-	0,2	0,07	0,22	2,00	0,00
-0,48	1,86	0,08	2,42	0,54	1,56	1,80	0,20	_	-	-	-	0,4	0,18	0,88	1,89	0,11
0,45	1,57	0,04	2,06	0,46	1,58	1,85	0,21	-	-			0,8	0,10	0,81	1,89	0,11
0,45	1,64	0,05	2,14	0,48	1,61	1,85	0,21	_	_	_	-	0,8	0,10	0,51	1,93	0,08
0,85	1,88	0,08	1,78	0,40	1,68	1,20	0,19	_	_	-	_	0,2	0,07	0,26	1,89	0,11
0,82	1,79	0,02	2,18	0,48	1,47	0,55	0,09	-	_	-		0,8	0,10	0,19	1,66	0,84
0,48	1,80	0,05	2,28	0,51	1,46	1,05	0,18	<u> </u>	_	-	-	0,4	0,18	0,29	1,75	0,25
0,01	0,40	0,04	0,45	0,10	1,70	1,85	0,21	_	_	-	_	0,0	0,00	0,21	1,91	0,09
0,87	1,09	0,01	1,97	0,44	1,44	aicht be-	_	0,28	0,04	0,058	0,01	nicht bestimmt	-	_	-	-
0,90	1,92	0,08	2,20	0,49	1,49		0,26	0,82	0,05	_	-	nicht 1	-	0,81	1,80	0,20
2,26	9,84	0,16	11,79	0,58	1,58	4,21	0,18	0,78	0,02	0,048	0,00		0,12	0,27	1,80	0,20
0,08	9,89	0,07	8,04	0,68	1,68	_	_		_	-	-	Spuren	-	-	-	-
	-	_	-	-	-	15,2	0,18	-	-	-	-		0,12	0,28	-	

Mengen im Gas auf, so bei Versuch 17. Bei Versuchen, die in Gegenwart von Wasserdampf ausgeführt worden sind, ist aber die Kohlensäure anscheinend erst durch Umsatz mit Wasser nach der Wassergasreaktion $CO + H_2O = CO_2 + H_2$ entstanden. Die Bildung von Aceton und anderen Nebenprodukten kann man natürlich auch durch die weitere Zersetzung des Formaldehyds beziehungsweise durch eine Reaktion zwischen Formaldehyd und Methylalkohol erklären; ebenso die Bildung von größeren Mengen CO und CO

durch Zerfall des Formaldehyds. Die Zersetzung des Calciumformiats kann man somit durch nachstehendes Schema darstellen:

$$\begin{array}{c|c} \text{HCOO} \\ \text{HCOO} \\ \text{Ca} = \text{CaCO}_8 + \text{CH}_2\text{O} \\ \end{array} \begin{array}{c} \left\{ \begin{array}{c} \text{CH}_8\text{OH} \\ \text{CH}_8\text{COCH}_8 \end{array} \right\} + \text{H}_2\text{O} + \text{CO} \\ + \text{H}_2\text{O} + \text{CO}_2 \\ \text{CO} + \text{H}_3. \end{array}$$

Würde der primär gebildete Formaldehyd vollständig in Methylalkohol umgewandelt werden, so könnten aus 130 g Calciumformiat theoretisch 16 g Methylalkohol entstehen. Wir haben im günstigsten Falle 8,35 g erhalten, was einer Ausbeute von 52% der Theorie entsprechen würde.

Am glattesten erfolgt der Zerfall des Calciumformiats im Wasserdampfstrom. Bei dieser Art der Zersetzung blieb der Rückstand vollkommen weiß und bestand so gut wie ausschließlich aus CaCOs. Es hatten sich auch nicht Spuren von Kohlenstoff ausgeschieden. Die im Rückstand und Gas vorhandene C-Menge betrug bei Versuch 14 nur 1,49 Mol C pro 1 Mol Formiat, so daß im Destillat 0,51 Mol C vorhanden gewesen sein müssen. Es ist bekannt, daß auch Calciumacetat bei der Zersetzung im überhitzten Wasserdampfstrom, einem Verfahren, das technisch durchgeführt wird¹), eine bessere Ausbeute an Aceton gibt.

Zusammenfassung.

Es wurde gezeigt, daß der Zerfall des Calciumformiats im Aluminiumschwelapparat glatt ohne Ausscheidung kohliger Produkte erfolgt. An flüssigen Destillationsprodukten (Methylalkohol) wurden günstigenfalls 52% der Theorie erhalten, eine Ausbeute, die bisher von anderer Seite noch nicht erreicht worden ist. Auch die Zersetzung des Formiats im Wasserdampfstrom erfolgt sehr glatt mit leidlicher Ausbeute an Methylalkohol. Überschüssiger Kalk wirkt bei der Zersetzung erst in größeren Mengen ungünstig auf die Ausbeute an Methylalkohol, beigemengtes Al₂O₃ drängt die Bildung von Ölen zurück.

Mülheim-Ruhr, Dezember 1921.

¹⁾ Ullmann, Ensyklopädie der technischen Chemie I, 102.

35. Über den Zerfall von Barium-, Magnesium- und Lithiumformlat.

Von

Franz Fischer, Hans Tropsch und Albert Schellenberg.

Wie in der vorhergehenden Arbeit gezeigt worden ist, zerfällt Calciumformiat im Aluminiumschwelapparat ohne Ausscheidung von kohligen Produkten und unter Bildung einer bisher nicht erreichten Ausbeute an Methylalkohol. Wir haben deshalb Barium-, Magnesium- und Lithiumformiat unter gleichen Bedingungen zersetzt, um auch hier zu prüfen, wie der Zerfall verläuft.

Bariumformiat wurde bereits von Berthelot¹) der trockenen Destillation unterworfen. Er erhitzte größere Mengen (300—2000 g) des Formiats in einer glasierten Steingutretorte und erhielt als Destillat Wasser und eine geringe Menge einer empyreumatischen Flüssigkeit; als Rückstand blieb Bariumkarbonat, welchem eine kleine Menge schwarzen amorphen Kohlenstoffs innig beigemengt war. Das Zersetzungsgas ließ Berthelot durch Brom, das mit Wasser überschichtet war, streichen. Das Gas enthielt nach der Absorption der CO₂ 10% CH₄, 49,5% CO, 40% H₂ und 0,5% N₃. Aus dem Brom wurde dann beim Behandeln mit überschüssiger, mäßig konzentrierter Natronlauge eine neutrale Flüssigkeit vom spez. Gewicht größer als 1 erhalten, die sich als ein Gemisch von Äthylen- und Propylenbromid erwies.

Hofmann und Schumpelt²) erhielten durch Zersetzung von Bariumformiat im CO₂-Strom oberhalb 300° einen Rückstand, der beachtenswerte Mengen Kohle enthielt. 10 g Formiat lieferten 420 ccm CO, 130 ccm H₂ und gegen 10 ccm CH₄.

Die Zersetzung von Magnesium- und Lithiumformiat wurde von Hofmann und Schumpelt³) und von Hofmann und Schib-

¹⁾ A. ch. [8] 58, 69 (1858); A. 108, 188 (1858).

³) B. 49, 809 (1916).

^{*)} a. a. O.

		ngewandte Substans		8 6							ırden	auf e	in Mo
Ä.		·		5				im	Riloks	tanu.			
Yersuch	Menge	Art	mit Mod C	Art der Zærsetsung	6 00	Mol C	Formist	Mol C	Oxalst	Mol C	Kohle	Mol C	Zusammen Mol C
	. g		Ħ		g		g		g		g		7
1	45,4	Barium- formiat	2/5	trocken	8,88	0,95	0,28	0,01	0,05	0,00	0,09	0,04	1,00
2	45,4	Barium- formiat	2/6	mit H ₂ O- Dampi	8,20	0,98	0,80	0,01	0,05	0,00	-	_	0,94
8	22,8	Magnesium- formist	2/6	trocken	0,09	0,01	0,59	0,05	0,15	0,01	_	-	0,07
4	14,1	Lithium- formist	0,27	trocken	4,72	0,40	2,86	0,17	0,05	0,00	80,0	0,02	0,59

stedt1) vorgenommen. Magnesiumformiat gab oberhalb 3000 MgO und Kohle. 10 g lieferten 1705 ccm CO, 300 ccm H, und gegen 10 ccm CH4. An flüssigen Destillationsprodukten erhielten Hofmann und Schibstedt wenig Formaldehyd, deutlich Aceton, ziemlich viel Methylalkohol, etwas Empyreuma und Kohle. 10 g Lithiumformiat gaben 1103 ccm CO, 113 ccm H2 und gegen 15 ccm Methan. Daneben entstanden größere Mengen flüssiger Destillationsprodukte, Methylalkohol, Aceton, teerige Substanzen und im Rückstand blieb viel Kohle. Hofmann und Schumpelt nehmen an, daß beim Zerfall des Lithiumformiats erst Lithiumglyoxylat entsteht, das dann diese Produkte liefert, während sie die Auffassung, daß diese Produkte aus primär gebildetem Formaldehyd entstehen, nicht vertreten wollen, weil Formaldehyddämpfe beim Überleiten über den erhitzten Rückstand von Lithiumformiat nicht merklich verändert werden.

Elgene Versuche.

a) Zersetzung von Barlumformlat.

Versuch 1: 45,4 g Bariumformiat (1/5 Mol) wurden im Aluminiumschwelapparat in derselben Weise wie das Calciumformiat erhitzt und die Zersetzungsprodukte mit flüssiger Luft gekühlt.

¹⁾ B. 51, 1414 (1918).

Formist go	rechnet	erhalten:
------------	---------	-----------

		im (Gas		4 5	im Kondensat					0	0
00°	8	I CH	C-haltiges Gas	Zussmmen Moi C	Mol C im Ritak- stand und Gas	Methyl-	Mol G	10	Mal G	Zusemmen Mol C	Insgesamt Mol gefunden	Fehlbetrag Mol
0,18	1,97	_	2,10	0,47	1,47	2,2	0,34		0,08	0,87	1,84	0,16
0,09	1,65	0,01	1,75	0,89	1,58	-	-	Н	-	-	-	<u>-</u>
2,87	8,84	0,08	5,76	1,29	1,86	_	_	_	_	_	_	
0,21	1,08	0,02	1,81	0,22	0,81		-	_	_		· —	- .

Die Zersetzung begann bei 350° und war bei 375° beendet. Das Bariumformiat schäumte dabei stark und als Rückstand blieb 39,0 g einer schäumigen grauen Masse, wovon 0,085 g Kohle waren. Der Rückstand enthielt ferner 21,49% CO₂, 0,58% Bariumformiat, 0,14% Bariumoxalat. Als Destillat wurden 3,2 g einer wässerigen Flüssigkeit erhalten, die nur geringe Mengen (weniger als 0,1 g) Öl enthielt. Mit K₂CO₃ versetzt, schieden sich 2,7 ccm Methylalkohol aus. An gasförmigen Zersetzungsprodukten wurden 3,22% 1 (bei 0° und 760 mm) mit 4% CO₃, 61,3% CO, 13,8% H₂ erhalten.

Versuch 2: 45,4 g Bariumformiat, durch überhitzten Wasserdampf bei 360—390° zersetzt, gaben 38,7 g eines weißgrauen, schaumigen leicht zerreiblichen Rückstandes mit 21,21% CO₂, 0,78% Bariumformiat und 0,14% Bariumoxalat, ferner 3,25 l Gas mit 2,7% CO₂, 0,1% s. K. W., 50,8 CO, 9,0% H₂, 0,2% CH₄.

An wässerigem Kondensat wurden 20,5 ccm erhalten und darin 0,235 g Formaldehyd und 0,042 g Ameisensäure nachgewiesen.

b) Zersetzung von Magnesiumformlat.

Versuch 3: Das Magnesiumformiat, das aus MgO und Ameisensäure hergestellt worden war, wurde vor dem Versuch bei 105° getrocknet.

22,8 g dieses trockenen Formiats gaben 5,3 g Destillat, das eine klare farblose Flüssigkeit darstellte, auf der sich nur eine minimale Menge eines gelblichen Öles befand. Die Zersetzung erfolgte bei 400—425°.

An Rückstand wurden 7,5 g eines nahezu weißen, lockeren Pulvers erhalten, in dem 1,24% CO_2 , 7,89% Magnesiumformiat und 2,07% Magnesiumoxalat vorhanden waren. An gasförmigen Zersetzungsprodukten wurden 7,06 l mit 33,6% CO_2 , 0,4% s. K. W., 47,3% CO_3 , CO_4 , CO_5 , CO_6 , CO

o) Zersetzung von Lithlumformlat.

Versuch 4: 14,1 g wasserfreies Lithiumformiat wurden erhitzt, wobei die Zersetzung bei 350° lebhaft vor sich ging und die Gasentwicklung nach 2 Stunden bei dieser Temperatur beendet war. Der Rückstand (10,9 g), der eine braungraue, ziemlich harte poröse Masse darstellte, enthielt jedoch noch 21,7% unzersetztes Lithiumformiat neben 43,3% CO und 0,42% Lithiumoxalat. An Gasen wurden 2,77 l mit 7,7% CO₂, 39,1% CO, 35,9% H₂ und 0,8% CH₄ erhalten. Das Destillat bestand aus einer braunroten, scharfriechenden Flüssigkeit (1,0 g), die jedoch kein Öl enthielt.

Versuch 5: Bei einem weiteren Versuch wurden 20,8 g Lithiumformiat (wasserfrei) mit 20 ccm Wasser 3 Stunden in einem mit Kupfereinsatz versehenen Eisenautoklaven auf 350° erhitzt.

Es wurden erhalten: 7,73 l Gas mit 8,9% CO₂, 34,2% CO, 50,0% H₂ und 0,3% CH₄. Das Reaktionsprodukt bestand aus einer weißen Masse, welche nach dem Trocknen 12,1 g wog. Sie enthielt noch 0,64% unzersetztes Lithiumformiat. Wie die hohe Gasausbeute zeigt, hat das Lithiumformiat neben Karbonat fast nur gasförmige Zersetzungsprodukte gegeben. Aus 20,4 g konnten 4,4 l C-haltiges Gas entstehen, während sich 3,3 l gebildet hatten.

Kohlenstoff bilanz.

In Tafel 1 ist eine Übersicht über die Verteilung des Kohlenstoffs in den einzelnen Destillationsprodukten gegeben. Bariumformiat gab verhältnismäßig große Mengen flüssiger Destillationsprodukte; die Ausbeute an Methylalkohol ist sehr gut, sogar besser als beim Calciumformiat. Es wurden 69% der theoretisch möglichen Menge an Methylalkohol erhalten. Ungesättigte Kohlenwasserstoffe sowie Methan wurden bei der Zersetzung des Barium-

formiats keine gefunden, während Berthelot Methan, Äthylen und Propylen erhalten haben will.

Bei der Zersetzung des Bariumformiats mit überhitztem Wasserdampf waren im Rückstand und Gas 1,33 Mol C von 2 Mol vorhanden, so daß in den flüssigen Destillationsprodukten noch 0,67 Mol C sein mußten. Die Ausbeute an diesen Produkten ist also günstiger als bei dem ohne Wasserdampf ausgeführten Versuch. Die schlechteste Ausbeute an flüssigen Destillationsprodukten gab das Lithiumformiat, bei dem von 1 Mol C nur 0,19 Mol in den flüssigen Destillationsprodukten vorhanden war. Noch ungünstiger verlief ein Zersetzungsversuch des Lithiumformiats im Autoklaven bei Gegenwart von Wasser; außer Lithiumkarbonat wurden so gut wie ausschließlich gasförmige Zersetzungsprodukte erhalten.

Mülheim-Ruhr, Dezember 1921.

36. Die Formiatbildung aus Kohlenoxyd und Basen.

Literaturzusammenstellung

von

Alexander von Philippovich.

In der Literatur finden sich nur spärliche Angaben über die direkte Bildung von Formiaten aus Kohlenoxyd und Basen, obwohl auf dieser schon lange bekannten Reaktion die gesamte industrielle Ameisensäureproduktion beruht.

Berthelot berichtet als erster über die Synthese von Kaliumformiat¹). Analog der von ihm entdeckten Wasseraddition des Äthylens zu Alkohol wollte er durch Anlagerung von Wasser an Kohlenoxyd Ameisensäure erhalten. Nach Versuchen mit "nascierendem" Kohlenoxyd aus Oxalsäure, bei denen er die Darstellung der Ameisensäure aus Glycerin und Schwefelsäure fand, ging er zur Einwirkung von Kohlenoxyd auf wässerige Alkalien über.

Er brachte je 10 g schwach befeuchtetes Kali in Kolben von ½ l Inhalt, schmolz diese nach dem Füllen mit Kohlenoxyd zu und erhitzte nun während 70 Stunden auf dem Wasserbad. Beim Öffnen der Kolben unter Quecksilber wurden sie vollkommen davon erfüllt und somit war das Kohlenoxyd gänzlich von der Kalilauge absorbiert worden. Beim Destillieren des in Wasser gelösten Kolbeninhalts mit verdünnter Schwefelsäure erhielt er bloß verdünnte Ameisensäure. Durch Steigern der Temperatur auf 220° war die Reaktion in 10 Stunden beendet; bei gewöhnlicher Temperatur trat die Absorption durch wässeriges Kali auch ein, aber nur sehr langsam. Mit Baryt, ebenso mit feuchtem Kaliumkarbonat wurde bei 220° in 10—12 Stunden Formiat gebildet; trockenes Kaliumkarbonat reagierte nicht, auch feuchtes Natriumacetat blieb ohne Einwirkung.

In einer anderen Arbeit²) befaßte sich Berthelot mit der Herstellung von Formiaten aus 50% igen Laugen. Er ließ 8—10 g

¹⁾ C. r. 41, 955 (1855); A. ch. [8] 46, 477 (1856); A. 97, 125 (1856); J. pr. [I] 68, 146 (1856).

²) A. ch. [8] 58, 77 (1858).

Kaliumhydroxyd und 8—10 ccm Wasser in Literkolben mit Kohlenoxyd reagieren, wobei die Reaktionsdauer bei 100° auf 200 Stunden stieg, nach Berthelot eine Folge der geringeren Konzentration der absorbierenden Substanz.

Weiter fand er, daß auch durch Einwirkung von Kohlenoxyd auf Lösungen von Soda, Natrium- oder Calciumbikarbonat Formiate entstehen¹). Die Reaktionsdauer ist bei den Karbonaten und den Bikarbonaten erheblich größer als bei den Hydroxyden. Berthelot untersuchte auch die Absorption von Kohlenoxyd durch Alkali näher2), vor allem in ihrer Abhängigkeit von verschiedenen Lösungsmitteln. Leider sind die Mengenverhältnisse nicht genau angeführt; Berthelot selbst bezeichnet die Resultate als "relative". Er brachte in ein durch Quecksilber abgeschlossenes Gefäß die Base, das Kohlenoxyd und die Substanz, deren Wirkung er untersuchen wollte, und fügte neues Kohlenoxyd nach Maßgabe des Verbrauches zu. Die Reaktion ließ er bei gewöhnlicher Temperatur vor sich Im folgenden seien die Ergebnisse angeführt. Kaliumhydroxyd absorbiert proportional seiner Menge Kohlenoxyd; bei Anwesenheit von genügend viel Wasser reagiert es besser, als bloß angefeuchtet. Eine genügende Menge Kaliumhydroxyd absorbiert in 6 Wochen alles Kohlenoxyd; bei 100° dauert die Reaktion nur 80-100 Stunden.

Alkohol beschleunigt die Reaktion sehr, so daß sie 10—15 mal schneller als mit Wasser vor sich geht. Bei 100° werden so nur 10 Stunden zur vollständigen Absorption gebraucht. Der Alkohol hat eine 7—8 fach größere Löslichkeit für Kohlenoxyd als Wasser, wodurch nach Berthelot die erhebliche Steigerung der Reaktionsgeschwindigkeit erzielt wird; eine weitere Erklärungsmöglichkeit sieht Berthelot darin, daß sich der Alkohol vielleicht auch an der Reaktion beteiligt, wie die Bildung von Propionsäure aus Kohlenoxyd und absolutem Alkohol andeutet⁸).

Aceton wirkt ähnlich beschleunigend wie Alkohol, ebenso Amylalkohol, aber nur etwa halb so stark als Alkohol und Aceton. Glycerin verlangsamt die Absorption gegenüber Wasser beträchtlich entsprechend seiner größeren Viskosität.

¹) A. ch. [4] 6, 404 (1865).

³⁾ A. ch. [8] 61, 468 (1861).

Nach Geuther B. 18, 28 (1880) geht jedoch diese Reaktion nur in ganz geringem Ausmaß vor sich.

Äther übertrifft alle anderen Lösungsmittel an Aktivierungsvermögen, obwohl das Kaliumhydroxyd darin nicht löslich ist. Methylnitrat und Äthylnitrat wirken ähnlich wie Äther, Essigester zeigte keinen Einfluß.

Natriumhydroxyd und Alkohol verhalten sich ganz analog. Kalk und Alkohol reagieren nicht schneller als wässeriges Kali.

Bariumhydroxyd und Alkohol nehmen Kohlenoxyd rasch auf, unabhängig davon, ob das Hydroxyd in groben Stücken oder in feiner Verteilung vorliegt.

Bariumhydroxyd und Aceton wirken ebenso. Feuchter Äther beschleunigt die Reaktion, bis das Wasser verbraucht ist.

Alkoholisches Ammoniak absorbiert CO bei gewöhnlicher Temperatur nicht. Ammoniak in wässeriger Lösung reagiert nur langsam 1).

Geuther³) beschreibt in seiner Arbeit über "Synthese von Kohlenstoffsäuren aus Kohlenoxyd und Natriumalkoholaten" die Absorption von Kohlenoxyd durch Natriumhydroxyd bei 160°. Er leitete bei dieser Temperatur 53 l Kohlenoxyd über 150 g ganz wasserfreies, fein gepulvertes Natriumhydroxyd, das sich in einem Bohr befand. Durch Lösen in Wasser, Destillieren der mit Schwefelsäure angesäuerten Lösung und Umsetzen des Destillats mit Bleikarbonat erhielt er 100 g reines ameisensaures Blei; bei der Analyse des aus der Mutterlauge mit Na₈CO₅ durch Eindampfen und Lösen in Alkohol erhaltenen Natriumsalzes erhielt er den Wert 31,9 für Natrium statt 33,8 und vermutete daraus die Bildung einer geringen Menge einer kohlenstoffreicheren Säure, etwa Essigsäure.

Merz und Tiribiça⁸) geben eine Übersicht über frühere Versuche zur Synthese der Ameisensäure und beschreiben dann eigene Versuche. Sie ließen über 45 g Natron- bezw. Kalikalk in halbkreisförmigen Röhren bei 27 cm Schichtlänge und 190—220°. Kohlenoxyd streichen; bei Verwendung getrockneten Kohlenoxyds trat nur geringe Absorption ein, während mit Wasser beladenes leicht aufgenommen wurde; Wasser spielt also eine wesentliche Rolle bei der Reaktion. Diese war in 10 Stunden beendet. Die günstigste Temperatur liegt bei 190—220°. Bei einem Versuch mit Kalikalk, über den bei 200—220° bis zur Sättigung reines

¹⁾ A. ch. [7] 21, 205 (1900).

^{*)} A. 202, 817 (1880).

⁸⁾ B. 18, 28 (1880).

Kohlenoxyd geleitet wurde, bestand das ausströmende Gas aus $79,4^{\circ}/_{\circ}$ CO und $20,6^{\circ}/_{\circ}$ H. Versuche mit Barium- und Calcium-dihydrat gaben negative Resultate.

Weitere Angaben finden sich in einem Vortrag von Haber¹), in dem auch Arbeiten über die Formiatbildung zitiert sind. Nach Haber geht die Reaktion zwischen gelöstem Kohlenoxyd und den Bestandteilen der Lösung vor sich; es besteht scharfe Abhängigkeit der Reaktionsgeschwindigkeit von dem Partialdruck des Kohlenoxyds. Wärme fördert den Umsatz beträchtlich, es muß aber dann durch stetes Rühren die Lösung mit Kohlenoxyd gesättigt bleiben. Von 100° aufwärts reagiert Natriumhydroxyd in 10% iger Lösung bedeutend besser, als solches von höherer oder niederer Konzentration; die Oberflächenspannung spielt dabei keine Rolle.

Von den in diesem Vortrag angeführten Dissertationen befaßt sich die eine mit der Einwirkung von Kohlenoxyd auf Natriumhydroxyd2). Weber gibt auch eine Literaturübersicht; das Ergebnis seiner Untersuchung ist, daß man die Reaktion als aus 2 Teilen zusammengesetzt betrachten müsse: einem physikalischen, dem Inlösunggehen des Kohlenoxyds, und einem chemischen, der Bindung des gelösten Kohlenoxyds an das Lösungsmittel Wasser⁸). Reaktion im Dampfraume komme nicht in Betracht. Denn wenn die Reaktion zwischen Kohlenoxyd und Wasserdampf einträte und die Lauge nur die gebildete Ameisensäure unter Neutralisation entfernte, müßte mit alkoholischer Lauge eine Verlangsamung der Reaktion erfolgen, während tatsächlich das Gegenteil eintritt. G. R. Fonda befaßte sich weiter mit der Einwirkung von CO auf Laugen 4) und suchte festzustellen, ob das Kohlenoxyd mit dem Wasser, den OH-Ionen oder dem undissoziierten Alkali reagiert. Er kommt zu dem Schluß, daß das gelöste Kohlenoxyd sich tatsächlich mit dem undissoziiertem NaOH verbindet. Eine weitere Arbeit von Max Enderli⁵) ergibt als Resultat der Untersuchung von 8 verschiedenen Basen bei wechselnden Drucken und Temperaturen: Proportionalität

¹⁾ J. Soc. Chem. Ind. [2] 33, 51 (1914).

³⁾ A. Weber, Über die Einwirkung von Kohlenoxyd auf Natriumhydroxyd, Dissertation, Berlin 1908.

^{*)} a. a. O., S. 99.

⁴⁾ G. B. Fonda, Über die Einwirkung von CO auf Laugen, Dissertation, Karls-ruhe 1910.

⁵⁾ Max Enderli, Die Kinetik der Formiatbildung aus CO und Basen, Dissertation, Karlsruhe 1914.

des CO-Druckes und der Reaktionsgeschwindigkeit, Parallelität derselben mit der Hydroxylionenkonzentration, wonach für verdünnte Lösungen das Hydroxylion als Hauptträger der Reaktion in Betracht kommt, obwohl keine strenge Abhängigkeit zu erkennen ist. Bis zu höheren Konzentrationen (0,15 n. bei starken, 0,4 n. bei schwachen Basen) müsse eine gleichzeitige spezifische Wirkung des Hydroxylions und des undissoziierten Moleküls angenommen werden. Bei noch höheren Konzentrationen sollen die Abweichungen der Ergebnisse auf das Auftreten einer dritten Molekülgattung mit ebenfalls spezifischem Wirkungskoeffizienten zurückzuführen sein.

Nach Levi und Piva¹) bildet feuchtes Kohlenoxyd mit reinem Calciumoxyd bei 250—300° nur Formiat, über 300° Karbonat und Wasserstoff.

Mit diesen Angaben sind die wissenschaftlichen Arbeiten über dieses Gebiet erschöpft; weiteres findet sich nur in den Patentanmeldungen und erteilten Patenten.

Lambilly2) ließ sich ein Verfahren patentieren, wonach er Ammoniumformiat aus feuchten Ammoniakdämpfen und Kohlenoxyd durch Überleiten über poröse Körper bei 80-150° erhält. Ein Patent der westdeutschen Thomasphosphatwerke⁸) gibt an, daß sich beim Überleiten von Dowson- oder Wassergas mit NO über Katalysatoren bei höheren Temperaturen als 80° Ammoniumformiat oder Zersetzungsprodukte davon bilden, da in diesen Gasen CO vorhanden ist, das mit dem gebildeten NH₈ reagiert. M. Goldschmidt⁴) in Köpenik wurde die Darstellung von Formiaten unter höherem Druck patentiert und damit eine wesentliche Neuerung für die technische Herstellung von Formiaten eingeführt. Ein versagtes Patent von Goldschmidt⁵) in Dresden bezieht sich auf die Einwirkung von Kohlenoxyd auf Ätzalkali bei Gegenwart verschiedener Kontaktsubstanzen, deren eine eine Sauerstoffverbindung oder das Oxyd eines Schwermetalles oder dieses selbst ist, während das andere aus einem Oxyd oder Hydroxyd der alkalischen Erden oder des Aluminiums besteht. Eine zurückgezogene Patentanmeldung von Merz⁶) bezieht sich auf die Bildung von Formiat aus den Aluminatverbindungen der Alkalien.

¹⁾ O. 1917 II, 485.

D. R. P. Nr. 79573; Frdl. IV, 20.

^{*)} D. R. P. 157 297; O. 1965 I, 196.

⁴⁾ D. R. P. 86419; Frdl. IV, 20.

⁾ Fatentanmeldung G. 26964; Frdl. X, 48.

e) Patentanmeldung M. 88687; Frdl. X, 48.

chemische Fabrik Grünau erhielt ein Patent auf die Herstellung von Formiat aus Phenolnatrium¹). Danach wird in die Phenolatlösung zur Zersetzung CO statt CO₂ unter 13—14 Atm. und bei 160—170° eingeleitet, wobei die Phenole abdestillieren, während das gebildete Natriumformiat in Lösung bleibt.

In einem Patent²) führen Koepp & Co. eine neue Auffassung in die Anschauung über die Formiatbildung ein, indem sie statt festem Alkali Lösungen anwenden und dabei feststellen, daß es keineswegs auf die Massenwirkung des Alkalis, sondern auf die Temperatur und die Massenwirkung des Wassers ankommt; die Reaktion geht danach in 3 Phasen vor sich: 1. Aufnahme des Kohlenoxyds durch das Wasser, 2. Anlagerung von Wasser an CO zu Ameisensäure, 3. Neutralisation durch das Alkali. 1 wird durch gutes Durchmischen beschleunigt, 2 durch Erhöhung der Temperatur, während 3 stets momentan vor sich geht.

Weiter erhielten sie ein Patent⁸) auf die Formiatbildung aus Alkalisalzen gegebenenfalls im Gemisch mit Erdalkalihydroxyden oder aus diesen allein und arbeiteten so zum ersten Male nur mit Erdalkalihydroxyden. Sie behandeln die Lösung bezw. Suspension oberhalb ihres Kochpunktes mit Kohlenoxyd. Fast gleichzeitig wurde den Höchster Farbwerken ein Patent zugesprochen, das sich auch auf die Formiatbildung aus Erdalkalihydroxyden bezieht⁴). Sie leiten auf ein Gemisch von calciniertem Alkalikarbonat und trockenem Kalkhydrat bei erhöhter Temperatur CO unter Druck oder verwenden gebrannten Kalk und führen das zur Reaktion nötige Wasser als Dampf oder als Na₂CO₃·H₂O zu.

Fast alle diese Verfahren arbeiten mit Basen in fester Form; ther die Einwirkungen von Kohlenoxyd auf Lösungen ist bis auf die Zersetzung der Phenolate und das neue Verfahren von Koepp & Co. keine Angabe zu finden.

Mülheim-Ruhr, November 1921.

¹⁾ D.R.P. 192881; C. 1908 I, 428.

²⁾ D. R. P. 209417; Frdl. IX, 71.

^{*)} D. R. P. 212641; Frdl. IX, 78.

⁴⁾ D. R. P. 212844; C. 1909 II, 1095.

37. Über die Darstellung von Formiaten aus Kohlenoxyd und Basen in Gegenwart von Wasser.

Von

Franz Fischer und Alexander von Philippovich.

In der wissenschaftlichen Literatur sind lediglich für die Alkalien quantitative Angaben über die Formiatbildung mit Kohlen-Von Berthelot sind zwar auch die Erdalkalien oxyd zu finden. und Erdalkalikarbonate auf ihre Eignung, sich mit Kohlenoxyd zu verbinden, untersucht worden; die ziemlich ungenauen, meist qualitativen Angaben lassen jedoch keinen Schluß zu, inwiefern die Formiatbildung von der Stärke der Basen abhängt. Die Notwendigkeit von druckfesten Apparaten mag daran schuld sein, daß das interessante Gebiet so wenig bearbeitet erscheint. die thermische Zersetzung der verschiedenen Formiate, die je nach der Art der Basis zu Ameisensäure, Kohlenoxyd oder aber zu Formaldehyd, Methylalkohol, Methylformiat und ölartigen Produkten führt, schon mehrfach die Forscher gereizt. In einer vorhergehenden Arbeit ist darüber und über neue Ergebnisse berichtet worden. weil die Zersetzung der Formiate durch Wärme verschiedenartige und vielleicht auch technisch wichtige Produkte liefert, schien uns das Studium des Weges notwendig, der am einfachsten zu den Formiaten führt, nämlich die Einwirkung des Kohlenoxyds auf Basen Durch unsere Versuche wollten wir in erster Linie und Salze. feststellen, in welchem Maße sich die verschiedenen Basen bei Gegenwart von Wasser mit Kohlenoxyd verbinden und welches die günstigsten Bedingungen für die Formiatbildung aus den für weitere Versuche hauptsächlich in Betracht kommenden Verbindungen sind, vor allem die Abhängigkeit der Reaktion von der Temperatur¹).

¹⁾ Krst gegen Abschluß der nachstehend beschriebenen Versuche kamen uns die nur in Dissertationen veröffentlichten Arbeiten von Weber, Fonda und Enderli sur Kenntnis, die sich mit der Kinetik der der Formiatbildung sugrundellegenden Reaktion befassen, so daß gie für unsere Zwecke nicht in Betracht kamen.

Zu unseren Versuchen benutzten wir einen eisernen Schüttelautoklaven von 325 ccm Inhalt, der mit absperrbarem Manometer und
Meßrohr für das Thermometer versehen war und elektrisch geheizt
wurde. Die Gewichtsdifferenzen des vorher und nachher mit und
ohne Gas gewogenen Autoklaven sowie die Druckabnahme, die am
Manometer abzulesen war, gestattete die Kontrolle der Gasdichtigkeit und der absorbierten Gasmenge. Um vergleichbare Werte
zu erhalten, wurden die Versuche so vorgenommen, daß 100 ccm
Normallösung unter 20 Atm. CO-Druck eine Stunde auf 160° erhitzt
wurden; von schwerlöslichen Stoffen wurde die äquivalente Menge
mit 100 ccm Wasser in den Autoklaven gegeben. Die zur Bildung
der Ameisensäure eingepreßte Gasmenge war im doppelten Überschuß vorhanden. Das verwendete CO enthielt: 2,5 % CO₂, 88,7 % CO,
4,7 % H₃, 4,1 % N₂.

Die Änderung der Versuchsbedingungen bewirkte entsprechende Änderung der Ausbeuten. Temperaturerhöhung sowie CO-Druckerhöhung steigerten die Formiatbildung wesentlich, die Verlängerung der Reaktionsdauer ergab im allgemeinen eine Erhöhung der Ausbeute.

Die Bestimmung der gebildeten Ameisensäure erfolgte durch Titration mit Permanganat in alkalischer Lösung¹). Zur Kontrolle wurde ein aliquoter Teil der auf 500 ccm aufgefüllten Lösung mit Schwefelsäure destilliert und im Destillat die Säure mit ⁿ/₁₀ KMnO₄ und acidimetrisch mit ⁿ/₁₀ Ba(OH)₂ bestimmt. Bei der Titration des Ammoniumformiats waren die erhaltenen Werte ungleichmäßig, je nach der Dauer des Erhitzens mit Permanganat. Durch blinde Versuche ergab sich ein KMnO₄-Verbrauch des verwendeten NH₂, der aber durch Destillation der mit Schwefelsäure angesäuerten Lösung und Titration des Destillats abgestellt werden konnte; die Werte für Formiatbildung aus NH₃-Lösungen sind daher nur durch Destillation und Titration des Destillats erhalten.

Versuche mit starken Basen.

100 ccm einer normalen Lösung bezw. Suspension der Base wurden bei 20 Atm. Anfangs-CO-Druck und 160° durch eine Stunde geschüttelt. Bei den Versuchen war die Lösung bereits nach einer Stunde neutral und der Druck auf 7 bis 9 Atm. zurückgegangen.

¹⁾ Treadwell, Quantitative Analyse, 1913, S. 529.

Base	Heiż- dauer	Temperatur	CO-Druck	% HCOOH der Theorie gebildet
KOH	1 St.	160°	20 Atm.	97,8º/o
LiOH	1 ,	160°	20 ".	91,7 ,
NaOH	1 "	160°	20 "	96,1 ,
Ca(OH) ₂	1 "	160°	20 "	92,3 ,
Ba(OH) ₂	1 ,	160°	20 "	90,2 "
$Sr(OH)_2$	1 ,	160°	20 "	. 84,8 "
NH_8	1 "	160°	20`"	15,3 "

NH₈ gab wesentlich geringere Ausbeuten an Formiat. In fast allen Fällen schied sich beim Erwärmen auf dem Wasserbad eine kleine Menge Fe(OH)₈ aus; wie länger dauernde Versuche und solche bei höherer Temperatur später zeigten, war dies durch die Bildung von Eisenkarbonyl verursacht, die unter anderen Bedingungen sehr beträchtlich war. Daß trotz der neutralen Reaktion nicht vollkommene Umwandlung in Formiat eintrat, ist darauf zurückzuführen, daß nicht alles in Lösung ging (besonders bei Sr(OH)₈) und daß das verwendete Kohlenoxyd 2,5% CO₂ enthielt, das offenbar primär Karbonat bildete, welches nur langsam mit CO reagierte.

Versuche mit Ammoniak unter wechseinden Bedingungen.

Bei diesen Versuchen wurde nicht nur mit Normallösungen, sondern auch mit 11,09 und 11,22 normalen gearbeitet.

	,	Amazon So	ar noroon	% HCOOH
·	Heizdauer	Temperatur	Druck	der Theorie gebildet
1. n. Lösung	1 St.	160°	20 Atm.	15,3 º/o
2. n. Lösung	3 "	160°	20 "	25,4 "
3. 11,22 n. Lösung	· 3 "	100°	60 "	0,80 "
4. 11,22 n. Lösung unter Zu-			. "	• "
satzvon 0,5097g HCOONa.	3 "	_. 100°	60 "	1,50 "

Versuch 4 sollte zeigen, ob durch Zusatz von Natriumformiat die Beaktionsgeschwindigkeit bei niederen Temperaturen, bei denen keine Zersetzung zu befürchten war, gesteigert werden könnte, was auf Grund von Beobachtungen bei der analogen Bildung des Methylformiats zu erwarten war¹). Es trat prozentuell fast eine Verdoppelung der Formiatausbeute ein, die absoluten Mengen gebildeten Formiats waren jedoch immer noch sehr gering.

¹⁾ Dieses Buch S. 882.

Um aus einer konzentrierten Ammoniaklösung möglichst große Formiatmengen zu erhalten, wurden bei Versuch 5 100 ccm einer 11,09 n. Ammoniaklösung bei sechsmaligem Anheizen und Nachfüllen von Kohlenoxyd auf 20 Atm. nach Maßgabe des Verbrauchs 6 Stunden auf 160° und 28 Stunden auf 180° erhitzt; vor dem letzten Anheizen wurde das Gas abgeblasen und frisches Kohlenoxyd nachgefüllt. Das abgeblasene Gas hatte folgende Zusammensetzung:

0, .				0,6%
				43,5 "
				47,1 "
				0,3 "
Rest		•		8.5

Die erhaltene Formiatmenge entsprach 31,6% der Theorie.

Bei dem nächsten Versuch (6) wurde der Druck gesteigert und bei 60 Atm. Anfangsdruck 4¹/₂ Stunden auf 160° erhitzt; nach dem Erkalten wurde das Gas (30 Atm.) abgeblasen, wieder auf 60 Atm. nachgefüllt und 2¹/₂ Stunden auf 160° erhitzt. Der Druck hatte beim zweiten Male noch um 20 Atm. abgenommen; die Gewichtszunahme war 14,6 g, die gebildete Formiatmenge 12°/₀ der Theorie. Bei unseren Versuchen wurde anscheinend das gebildete Ammoniumformiat durch Hydrolyse in Ammoniak und Ameisensäure zerlegt; letztere zerfällt dann, wie der im Gas vorhandene Wasserstoff zeigt.

Wir wollten daher die Zersetzung des Ammoniumformiats durch Hydrolyse vermittels Zusatz von Calciumkarbonat verhindern, das die eventuell gebildete Ameisensäure absorbieren sollte. 100 ccm 11,22 n. Lösung mit 50 g CaCO₈ und 60 Atm. CO gaben in 3 Stunden 16,1% Formiat, also in kürzerer Zeit wesentlich mehr als bei Versuch 6. Ein Übelstand, der sich nicht umgehen ließ, war aber die Bildung von Eisenkarbonyl in beträchtlichem Umfange. Die Wände des Autoklaven wurden durch die Versuche stark angegriffen und im leuchtend brennenden Gase Eisenkarbonyl durch Nachweis des Eisens festgestellt. Auch in der Lösung war viel Eisen. So bei

Versuch 5: bei 105° getrocknet 8,8 g, geglüht 6,987 g; 6: , 105° , 3,2 g, , 2,779 ,.

Versuche mit anderen schwachen Basen.

Wie schon erwähnt, wurde bei der Herstellung des Reaktionsgemisches so verfahren, daß das äquivalente Gewicht der Basen Ges. Abhandl. z. Kanntnis der Kohle. 6. mit 100 ccm Wasser in den Autoklaven gegeben wurde. Die Versuche mit gefälltem Mg(OH)₂, Zn(OH)₂, Pb(OH)₂ und Fe(OH)₃ wurden so durchgeführt, daß die entsprechende Menge Sulfat bezw. Nitrat mit NH₃ bis zur schwach alkalischen Reaktion versetzt und dann das ausgefällte Hydroxyd durch Zentrifugieren, Abgießen, Aufschlämmen mit destilliertem Wasser und neuerliches Zentrifugieren bis zum Verschwinden des NH₃-Geruchs und der alkalischen Reaktion gewaschen wurde. Dann wurde das Hydroxyd in den Autoklaven gespült und destilliertes Wasser zugesetzt, bis insgesamt eine Gewichtszunahme von 100 g eingetreten war.

Base	Heiz- dauer	Temperatur	CO-Druck	% HCOOH der Theorie gebildet
ZnO geglüht	1 St.	160°	20 Atm.	$1,4^{0}/_{0}$
Zn(OH) gefällt	1 "	160°	20 "	3,5 "
$Zn(NH_8)_2(OH)_2$	1 "	160°	20 "	12,2 "
Mg(OH), gefällt	1 "	160°	20 "	4,4 "
Fe(OH) ₈ gefällt	1 "	160°	20 "	2,4 "
Pb(OH) ₂ mit NH ₅ gefällt	1 "	160°	20 "	2,6 "
PbO geglüht	1 "	160°	20 "	8,7 "
MgO geglüht	1 "	160°	20 "	5,0 ".

Versuche mit organischen Basen.

Da Ammoniak in beträchtlicher Menge Formiat bildet, wurden auch Versuche mit stickstoffhaltigen organischen Basen angestellt. Zur Bestimmung der gebildeten Ameisensäure wurde die Reaktionslösung mit Schwefelsäure angesäuert, destilliert und im Destillat die übergegangene Ameisensäure mit n. KOH und Phenolphthalein als Indikator titriert. Die erhaltene Menge Ameisensäure war sehr gering, nur bei dem stark basischen Piperidin überstieg sie sogar die mit Ammoniak erhaltene. Die Ergebnisse waren folgende:

Base	Heis- dauer	Tempe-	CO-Druck	% HOOOH der Theorie gebildet
Anilin	1 St.	160°	20 Atm.	0,200/0
Urteerbasen (250 bis 270° siedend)	1 "	160°	20 "	0,50 , (besogen auf mittleres
Pyridin	1 ,,	160°	20 "	1,90 , MolGew. 148)
Liberiam	т "	160°	20 "	28,30 ".

Die Reaktionslösung vom Piperidinversuch reagierte stark alkalisch.

Versuche mit hydrolysierbaren Salzen¹).

Es war anzunehmen, daß die Formiatbildung mit stark hydrolysierbaren Salzen ohne weiteres vor sich gehen würde.

Es wurde tatsächlich Ameisensäure in beträchtlicher Menge gebildet. So gab:

Salz	Heizdauer	Temperatur	CO-Druck	% HCOOH der Theorie gebildet	
Na_2SiO_8	1 St.	160°	20 Atm.	100,0 %	(sandige SiO ₂ ab- geschieden)
$Na_2B_4O_7$	1 "	160°	20 "	53,2 "	
CaS	1 "	160°	20 "	65,0 "	(H ₈ S entwich)
Na ₂ CO ₃	J "	160°	20 "	70,0 "	(unter CO ₂ -Bildung)
Li_2CO_8	1 "	160°	20 "	46,4 "	(unter CO _s -Bildung).

Um zu sehen, ob mit wasserfreiem Glycerin Monoforminbildung eintritt, wurden 100 g Glycerin mit 60 Atm. CO bei 180° drei Stunden ohne Schütteln erhitzt. Das mit Wasser auf 500 ccm gebrachte Reaktionsprodukt wurde mit NaOH und Phenolphthalein titriert. Es ergab sich ein Verbrauch von 73,35 ccm Lauge, der einer Menge von 0,68°/0 der theoretisch möglichen Ausbeute von Monoformin für 100 g Glycerin entspricht; der durch einen blinden Versuch mit Glycerin ermittelte Verbrauch von 19,15 ccm ist davon abgezogen.

Versuche bei längerer Heizdauer.

Zur Beobachtung, welche Änderung der Ausbeuten die Erhöhung der Heizdauer bewirkt, wurden mit verschiedenen Basen 3 bezw. 2 Stunden währende Versuche unter sonst gleichen Bedingungen angestellt. Neben diesen Ausbeuten sind eingeklammert die des Normalversuchs angegeben.

Base				Heisdauer '	Temperatur	CO-Druck	% HCOOH		
DhΩ	PbO				• 01	160°	20 Atm.	70	(8,7°/ ₀)
			-						1
MgO		• .	•	•	3 _n	160°	20 "	11,4 "	(5,2 ,,)
ZnO					2 "	160°	20 "	1,3 "	(1,4,)
NH_8					3 "	160°	20 "	25,4 "	(15,3 ").

Magnesiumoxyd wurde auch bei 60 Atm. Druck und 180° 3 Stunden lang geschüttelt, um erhöhte Ausbeuten zu erzielen. Die Menge Formiat stieg dann auf 52,9°/0 an.

¹⁾ Bei diesen und den weiteren Versuchen wurde ein CO mit 0,1 % CO₂, 0,6 % O₂, 92,1 % CO, 8,0 % H₂, 4,2 % N₂ verwendet.

Versuche mit Erdalkallkarbonaten.

Da die Karbonate von Natrium und Lithium beträchtliche Mengen von Formiat bildeten, wurden entsprechende Versuche mit Erdalkalikarbonaten angestellt. Dabei wurde wieder das äquivalente Gewicht mit 100 ccm Wasser in den Autoklaven gebracht. Es bildete sich auch aus diesen schwerlöslichen Karbonaten Formiat, wenngleich in geringer Menge.

	Heisdauer	Temperatur	Druck	% нооон
CaCOs	3 St.	160°	20 Atm.	3,5 º/o
BaCOs	3 "	160°	20 "	3,5 ,
MgCO ₃	. 3 ,,	160°	60 ,	3,1 ".

Versuche mit Calciumkarbonat bei verschiedenen Temperaturen und Drucken.

Von den Erdalkaliverbindungen, die mit Kohlenoxyd Formiat bilden können, interessierte uns vor allem das Calciumkarbonat, da der bei der Zersetzung des Calciumformiats durch Hitze hinterbleibende Rückstand ausschließlich daraus besteht und daher seine Rückverwandlung in Formiat von Wichtigkeit erschien. Bei verschiedenen Temperaturen wurden folgende Ausbeuten aus 100 ccm der ½ Mol enthaltenden Suspension erzielt.

Heizdauer	Temperatur	Druck	% нсоон
1 St.	160°	20 Atm.	1,20/0
3 ,	. 160°	20 "	3,5 "
3 "	200°	20 "	. 12,5 ,
3 "	250°	20 "	19,7 "
3 "	275°	20 _n .	19,2 "
3 "	285°	20 "	7,1 "
8 "	300°	20 "	$5,5$, $(7,1^{\circ}/_{\circ})$.

Bei den Versuchen mit 3 Stunden Heizdauer, 20 Atm. CO-Druck und 100 ccm Wasser liegt das Optimum der Formiatbildung also zwischen 250—275°; bei weiterer Temperatursteigerung findet nicht mehr Formiatbildung, sondern Wasserstoffentwicklung statt, wie die Analysen des abgeblasenen Gases zeigen.

pei pei Aeranch	Zusammensetzung des abgeblasenen Gases o/o										
	CO2	8. K. W.	0,	co	.Н,	OH4	N ₂				
200	<u>-</u>	_	0,6	88,0	6,8	_	9,6				
250	4,8		0,5	71,6	14,7		8,9				
275	9,9	_	0,6	72,8	11,2	_	6,0				
800	5,7	0,8	0,4	58,6	26,2	1,0	12,8				

Der H-Gehalt des Gases steigt mit der Temperatur; das Gas vom Versuch bei 275° wurde über konzentrierter Salzlösung aufgefangen, bei den anderen Versuchen dagegen in einem großen Gasometer über Wasser.

Bei diesen Versuchen entstand stets Eisenkarbonyl, das in dem leuchtend brennenden Gas durch Nachweis der Eisenabscheidung festgestellt wurde. Auch im Wasser war Eisenkarbonyl gelöst, das durch Erwärmen auf dem Wasserbad oder durch Zusatz von Alkali zersetzt werden konnte. Bei höheren Temperaturen nahm die Menge des Eisenkarbonyls wieder ab. Durch Steigerung des Kohlenoxyddruckes änderte sich die erhaltene Formiatmenge wie folgt:

Heisdauer	Temperatur	CO-Druck	% нооон
3 St.	160°	20 Atm.	3,50/0
8 "	160°	60 "	7,2 ,
3 .	160°	10 Atm. CO ₂ u. 50 Atm. CO	1,0 "

Bei Steigerung der Temperatur auf 180° unter 60 Atm. Druck trat keine wesentliche Änderung ein; die Ausbeute betrug 6,7°/o.

Da die geringe Bildung von Formiat aus Calciumkarbonat gegenüber der aus Hydroxyd teilweise auf seine geringere Löslichkeit zurückgeführt werden konnte, wurde versucht, ob durch Überführung des Calciumkarbonats in Bikarbonat eine Steigerung der Ausbeute erzielt werden kann. Tatsächlich ergab sich aber ein starker Rückgang, der damit erklärbar ist, daß das Calciumbikarbonat nicht so stark hydrolysiert wird, wie das bei weitem schwerer lösliche Calciumkarbonat.

Um die Wirkung des Wassers auf die Reaktion zu untersuchen, wurde Calciumkarbonat mit etwas weniger als der zur Bildung von Formiat notwendigen Menge Wassers auf 250° erhitzt. 5,0 g CaCO₃ + 1 ccm Wasser (Theorie 1,8 ccm) gaben in 3 Stunden bei 250° und 20 Atm. CO-Druck 0,3°/0 HCOOH. Es zeigt sich, daß die Formiatbildung ganz beträchtlich sinkt. Die Anwesenheit größerer Mengen Wasser fördert also die Reaktion. Im abgeblasenen Gas befanden sich 4,9°/0 CO₂, 79,3°/0 CO, 4,8°/0 H₂, 11,0°/0 N₂.

Versuche mit anderen Karbonaten.

Bariumkarbonat war in seinem Verhalten dem Calciumkarbonat sehr ähnlich. 1/30 Mol in 100 ccm Wasser gab:

Heizdauer	Temperatur	CO-Druck	°/ _e HCOOH der Theorie		
3 St.	160°	20 Atm.	3,5		
3 "	160°	60 "	6,3.		

Magnesiumkarbonat (1/20 Mol) mit 100 ccm Wasser gab:

Heizdauer	Temperatur	CO-Druck	% нсоон
1 St.	160°	20 Atm.	1,1
3 _	160°	60	3,1

Gegenüber den Erdalkalikarbonaten zeigt sich, daß die Ausbeute zurückbleibt; es entspricht dies der geringeren Basizität des Magnesiums, wie ja auch bei der Formiatbildung aus den Oxyden ein ähnliches Verhalten beobachtet wurde.

Lithiumkarbonat wurde außer unter den Normalbedingungen auch bei höheren Temperaturen zur Reaktion gebracht. Es ergab sich:

H	eisdauer •	Temperatur	Anfangedruck	% нооон	Druckänderung nach der Reaktion
. 1.	1 St.	. 160°	20 Atm. CO	46,40/0	— 3
2.	3 ,	250°	20 , ,	99,8 "	 5
3.	3 "	300°	20 " "	58,0 "	+4

Im abgeblasenen Gas befanden sich:

bei Versuch 2:	25,00/0	CO ₂	bei	Versuch	3:	39,10/0	CO ₂
	57,5 ,	CO				0,3 "	02
	10,9 "	\mathbf{H}_{2}				· 7,6 "	CO
	6,6 ,	N_2			_	45,4 "	$\mathbf{H_2}$
						0,6 "	CH_4
						7,0 ,	N_2

Es scheinen also auch bei diesen Versuchen Nebenreaktionen vor sich gegangen zu sein, da eine beträchtliche Menge Wasserstoff gebildet wurde. Im Gas und in der Lösung war viel Eisenkarbonyl vorhanden.

Nach Weber¹) geht die Formiatbildung zwischen dem gelösten CO und der undissoziierten Base vor sich. Es wurde daher versucht, ob die Reaktion auch bei der Einwirkung von Wasserdampf und 00 auf Lithiumkarbonat eintritt. Dazu wurde ein trockener Kupfer-Nickelautoklav mit 1/20 Mol LiaCOa gefüllt und auf 270° gebracht, nachdem in der Kälte 20 Atm. CO aufgepreßt worden waren. Als die Temperatur erreicht war, wurden 7 ccm Wasser durch Kohlenoxyd von 60 Atm. Druck in den Autoklaven gepreßt und dann eine Stunde auf 265° gehalten. Der Fassungsraum des Autoklaven war 345 ccm. Da bei 265° der Druck des Wasserdampfes 52 Atm. ist, könnten 14 g Wasser verdampfen, ehe flüssiges Wasser auftritt. Bei der hohen Temperatur muß man wohl sofortiges Verdampfen des Wassers annehmen; es trat jedoch keine meßbare Abkühlung ein. Nach einer Stunde wurde bei derselben Temperatur das Gas abgelassen und nach dem Erkalten der trockene Rückstand im Autoklaven mit Wasser herausgespült und auf dem Wasserbad erwärmt. Bei der Titration wurden 5.9% der theoretischen Ausbeute an Ameisensäure gefunden. Da andere Versuche zeigten, daß auch mit 2 ccm Wasser, das dem Lithiumkarbonat von Anfang an zugesetzt war, nur 0,8% Säure entstanden, muß die Säurebildung bei diesem Versuch wohl auf eine Reaktion des dampfförmigen Wassers zurückgeführt werden; Spuren flüssigen Wassers können keine Rolle spielen.

Der Einfluß des Wassers auf die Reaktion zwischen CO und Li₂CO₃ wurde so untersucht, daß gleiche Mengen Lithiumkarbonat (¹/20 Mol) mit steigenden Mengen Wasser zusammengebracht und

¹⁾ s. Literaturgusammenstellung, dieses Buch S. 868.

durch 3 Stunden auf 250° gehalten wurden. Es gaben Lithiumkarbonat in 3 Stunden bei 250° mit 20 Atm. CO und

1	ccm	Wasser					0,08	º/o	Säure,
2	27	"					0,79	77	77
4	29	n		•	•	•	5,6	77	17
8	77	"	٠.	•		•	17,1	"	**
10	27	77			•	•	20,7	"	77
12	77 ·	n		•		•	38,1	77	n
14							61.9		

Da die Möglichkeit bestand, daß schon während des Anheizens eine Reaktion eintritt, wurden 8 ccm Wasser mit ½0 Mol Li₂CO₈ und 20 Atm. CO auf 250° gebracht, während der Apparat geschüttelt wurde, und nach Erreichen dieser Temperatur sofort abgekühlt. Dabei bildeten sich 20°/0 Säure, also mehr als bei dem 3 Stunden währenden Versuch. Die Zeit bis zur Erreichung der Höchsttemperatur betrug 2 Stunden 15 Minuten. Da es sich aber bei diesen Versuchen nur um den Vergleich der Wirkung wechselnder Mengen Wassers handelte, und das Anheizen bis zur gewünschten Temperatur fast stets 2—2¹/2 Stunden dauerte, sind die Formiatausbeuten genügend vergleichsfähig.

Versuche über Formlatbildung mit Metallen.

Da sich bei unseren Versuchen im Eisenautoklaven immer Eisenkarbonyl sowie Wasserstoff im Gas befand und auch die Lösung Eisenverbindungen enthielt, wurde in einem besonderen Versuch die Wirkung von Eisen auf Kohlenoxyd bei Gegenwart von Wasser studiert.

Entfettete Drehspäne wurden mit 100 ccm Wasser und 60 Atm. Kohlenoxyd 2 Stunden auf 160° erhitzt. Dabei bildete sich viel gasförmiges Eisenkarbonyl (die Flamme brannte helleuchtend). Beim Versetzen der Lösung mit Sodalösung fiel grünschwarzes Eisenhydroxyd aus; die filtrierte eisenfreie Lösung verbrauchte 51,9 ccm ½ KMnO₄. Angewandt waren 7,0077 g Risen. Es war eine 0,026 n. Formiatlösung entstanden. Das abgeblasene Gas enthielt:

CO_2			:	0,20/0	$\mathbf{H_{2}}$.	•	. •	•	9,0%
					N_2 .				12,2 , .
ĊO				78 A					

Es ist also schon mit Eisen und Wasser allein möglich, Kohlenoxyd in Ameisensäure überzuführen.

Gefälltes und durch Zentrifugieren gereinigtes Fe(OH)₈ wurde mit 100 ccm Wasser und 20 Atm. Kohlenoxyd eine Stunde auf 160° erhitzt. Nach dem Öffnen des Autoklaven wurde der körnig gewordene Fe(OH)₈-Niederschlag von der Lösung abfiltriert, Niederschlag und Lösung mit 2,5 n. Sodalösung gekocht, filtriert und die Filtrate vereinigt. Die Titration ergab die Bildung von 2,38°/₀ Formiat.

Wegen des starken Angriffs des Kohlenoxyds auf das Eisen wurde für weitere Versuche ein Autoklav aus einer Nickelbronze verwendet; bei den Versuchen ging kein Nickel in Lösung, es waren aber immer beträchtliche Mengen Nickelkarbonyl im Reaktionsgas.

Dieser Autoklav sollte für Versuche dienen, bei denen saure Verbindungen angewendet wurden und die daher im Eisenautoklaven nicht ausgeführt werden konnten.

Um zu kontrollieren, ob nicht im Kupfer-Nickel-Autoklaven aus Kohlenoxyd und Wasserdampf Ameisensäure entstehen könnte, wurden 10 ccm Wasser mit Kohlenoxyd in den 265° heißen Autoklaven gepreßt, der vorher mit 20 Atm. Kohlenoxyd gefüllt worden war, und dann durch 3 Stunden auf 240° gehalten. Beim Titrieren war der Gesamtverbrauch der Flüssigkeit 2 ccm ½0 n. KMnO4, also war keine nennenswerte Säurebildung eingetreten. In der Annahme, daß die Autoklavenwände die Ameisensäurebildung aus flüssigem Wasser katalytisch beschleunigen konnten, wurden 100 ccm Wasser mit 20 Atm. CO eine Stunde bei 160° geschüttelt. Es entstand eine 0,017 n. Lösung von Ameisensäure (Verbrauch 34 ccm ½10 n. KMnO4).

Versuche mit Dinatriumphosphat.

Die Einwirkung von Kohlenoxyd auf Dinatriumphosphat wurde in der Absicht untersucht, das möglicherweise gebildete Salzgemisch von Natriumformiat und Mononatriumphosphat durch Erhitzen unter Freimachen von Ameisensäure und Rückbildung des Dinatriumphosphats wieder zu zerlegen.

100 ccm einer in bezug auf Natrium normalen Lösung von Dinatriumphosphat ergaben nach einer Stunde Erhitzen auf 160° mit 20 Atm. CO 17,3°/o des Natriums als Formiat.

100 ccm einer 3fach normalen Lösung (bez. auf Na) gaben nach einer Stunde erst $8^{\circ}/_{\circ}$ des Natriums als Formiat.

Bei 200° wurden in Normallösung schon 46,6% HCOONa gebildet; die Lösung reagierte deutlich sauer und im Gas befanden sich:

CO_2			•	3,0º/o	$\mathbf{H_2}$.	٠.		$(),4^{0}/o$
0 ₂ .					CH_4			3,8 "
CO.				83,6 "	\mathbf{Rest}			9,2 , .

Beim Destillieren der Lösung ließ sich ohne Zusatz von Schwefeloder Phosphorsäure der größte Teil der Ameisensäure abdestillieren, so daß mit demselben Salz abwechselnd Formiat gebildet und die gebildete Ameisensäure abdestilliert werden kann.

Versuche über Formlatbildung mit Metalloxyden.

Es sollten auch die katalytischen Wirkungen von Metalloxyden auf die Bildung der Ameisensäure bei höherer Temperatur untersucht werden. Dazu wurden wieder auf ein Gemisch von ¹/₁₀ Äquivalent des Metalloxyds mit 100 ccm Wasser im Autoklaven 20 Atm. Kohlenoxyd gepreßt und durch 3 Stunden auf 250° erhitzt.

Oxyd	Temperatur	Heisdauer ·	00	Normalität der gebildeten Formiatlösung
H ₂ O allein	250°	3 Stdn.	20 Atm.	0,017 n.
Al_2O_8	250°	3 ,	20 "	0,011 n.
Cr_2O_3	250°	3 "	20 "	0,017 n.
ZnO	250°	3 "	20 "	0,006 n.
$ThO_2 \dots$	250°	3 ,	20 "	0,05 n.
UO ₃ schwarz	250°	3 "	20 "	0,02 n.
$ZrO_2 \ldots \ldots$	250°	8 "	20 ,	0,012 n.
MnO	250°	3 "	20 "	0,321 n.
SnO	250°	3 ,	20 "	0,017 n.

Das MnO wurde durch Reduktion von MnO₂ im Wasserstoffstrom bei 400° erhalten und sofort nach dem Erkalten im Wasserstoffstrom mit 100 ccm Wasser in den Autoklaven gegeben.

SnO gab ein Reaktionsgas folgender Zusammensetzung:

CO_2		٠.		. •	11,20/0	CH4.	٠.		٠.	0,90/0
00.	•				59,9 "	Rest				7,6 ".
\mathbf{H}_{2} .		•			20,4 "			٠		

Die erhaltenen Mengen Ameisensäure sind gering, so daß bei dieser Temperatur die Katalysatorwirkung kaum erkennbar ist; der hohe Wert beim MnO ist dadurch zu erklären, daß damit Formiat gebildet wird, während die anderen Oxyde sich in Ameisensäure nicht oder nur schwer lösen.

Besprechung der Versuchsergebnisse.

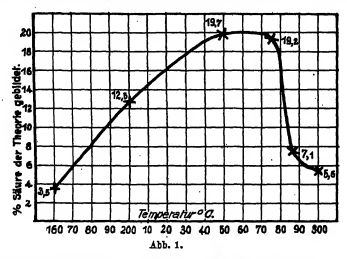
Aus den angeführten Ergebnissen lassen sich zweierlei Schlüsse ziehen: erstens, daß es bei der Bildung von Formiaten durch Drucksteigerung und Änderung der Konzentration der Base gelingen wird, die Ausbeute bis zu einem Maximum zu steigern, und zweitens, daß es dafür ein Temperaturoptimum gibt, dessen Überschreiten zu einer mehr und mehr zunehmende Zersetzung von bereits gebildetem Formiat führt, die an der Änderung der Gaszusammensetzung verfolgt werden kann. Auch Merz und Tibiriçå¹) fanden ja bei ihren Versuchen mit Natron- und Kalikalk eine günstige Temperatur, die aber schon nahe an der Zersetzungstemperatur des Formiates liegt; sie verwendeten festen Kali- oder Natronkalk, während wir in wässeriger Lösung arbeiteten. Die Zersetzung der Formiate bei unseren Versuchen wird wahrscheinlich über freie Ameisensäure erfolgen, die sich primär durch Hydrolyse bildet.

Die Erdalkalien sind den Alkalien an Reaktionsfähigkeit ganz ebenbürtig; hingegen ließ sich 11,1n. Ammoniak auch durch lange andauerndes Schütteln mit öfters frisch aufgepreßtem Kohlenoxyd zu nicht mehr als 31,6% in Formiat überführen. Daß eine weitere Steigerung nicht möglich ist, beruht auf der leichten Zersetzlichkeit des Ammoniumformiats. So fand Riban²), daß 10 ccm einer 5% igen wässerigen Ammoniumformiatlösung nach 41 Stunden Erhitzen auf 175° in einem Glasrohr 0,5 ccm Wasserstoff und 4,4 ccm Kohlenoxyd gegeben hatten, während das Kalium-, Natrium- und Bariumsalz unzersetzt waren, und Calciumformiat nur 0,3 ccm Wasserstoff und 1,7 ccm Kohlenoxyd abspaltete. Die katalytische Wirkung der Eisenwände des Autoklaven kann hierbei auch neben der höheren Konzentration des Ammoniaks zur schnelleren Zersetzung bei unserem Versuche beigetragen haben. Daß die Bildung von Eisenkarbonyl bei den Änderungen der Gaszusammensetzung mitspielt, ist nach blinden Versuchen unwahrscheinlich. Daß die

¹) B. 18, 28 (1880).

²) Bl. [2] B, 108 (1882).

schwachen Basen nur in beträchtlich geringerem Maßstab Formiat bilden würden, war nach den Versuchen Ribans zu erwarten; so



zersetzt sich Zinkformiat unter gleichen Bedingungen wie Ammoniumformiat unter Entwicklung von 90 ccm CO₂ und 105,5 ccm H₂ und 1,6 ccm CO, Bleiformiat gibt 31,9 ccm CO₂, 72,3 ccm H₂ und 1 ccm CO.

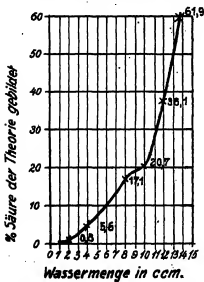


Abb. 2.

Auffällig ist es, daß Bleioxyd so beträchtliche Mengen Formiat bildete, obwohl dieses auch leicht zersetzlich ist.

Die im allgemeinen geringe Ameisensäurebildung der organischen Basen erklärt sich wohl aus ihrer Schwäche; deun Piperidin übertraf das Ammoniak wesentlich an. Wirksamkeit. Ebenso ist die Monoforminbildung aus Kohlenoxyd und Glycerin unbeträchtlich, deren glatter Verlauf an eine kontinuierliche Bildung von Ameisensäure. ähnlich der aus Oxalsäure und Glycerin, denken lassen.

Besonders beim Ammoniak zeigte sich, daß schwächere Basen ihrer Natur halber nicht zur Herstellung von Formiaten in größerer

Menge dienen können, auch wenn man die Zersetzung des intermediär gebildeten Formiats zu verhindern sucht.

Von den hydrolysierten Salzen starker Basen konnte man von vornherein Ameisensäurebildung erwarten, da sich ja bei der Reaktionstemperatur ein beträchtlicher Teil des Metalls in Form der freien Base vorfinden mußte, der dann wie diese selbst mit Kohlenoxyd reagiert. Die Versuche bestätigten diese Annahmen durchaus; etwas anders war es bei den Karbonaten, deren Hydrolyse nur bei den leicht löslichen ausschlaggebend ist, während bei denen der Erdalkalien die geringe Konzentration des gelösten Karbonats zur befriedigenden Bildung von Formiat nicht ausreicht. Den Einfluß der Temperatur auf die Formiatbildung aus Calciumkarbonat und Kohlenoxyd zeigt die Kurve in Abbildung 1, aus der sich auch das Temperaturoptimum für die Reaktion ablesen läßt.

Mit Lithiumkarbonat wurde eine Reihe von Versuchen gemacht, um die Bolle des Wassers bei der Reaktion zu erkennen. Es ergibt sich daraus, daß mit zunehmenden Wassermengen die Bildung von Lithiumformiat ganz erheblich ansteigt (Abb. 2).

Mülheim-Ruhr, Februar 1922.

38. Über die direkte Vereinigung von Kohlenoxyd mit Alkoholen.

Von

Franz Fischer und Hans Tropsch.

Das Kohlenoxyd, das aus Ameisensäure durch Wasserabspaltung entsteht, kann als ein inneres Anhydrid dieser Säure aufgefaßt werden. Seine Wiedervereinigung mit Wasser zu Ameisensäure ist ebenfalls beobachtet. So hat u. a. Wieland¹) gefunden, daß beim Auftreffen einer kleinen Kohlenoxydflamme auf Eis Ameisensäure entsteht, die er in dem abschmelzenden Wasser nachweisen konnte. Neuerdings hat H. Schrader²) die Bildung von Ameisensäure beim Erhitzen von komprimiertem Kohlenoxyd mit Wasser auf höhere Temperatur festgestellt.

Sehr leicht findet ja bekanntlich bei Gegenwart von Wasser die Vereinigung von Kohlenoxyd mit Ätzalkalien zu Alkaliformiaten statt⁸). Über die Vereinigung des Kohlenoxyds mit Ammoniak zu Formamid liegt eine neue Beobachtung von Kurt H. Meyer und L. Orthner⁴) vor. Aus einem Molekül flüssigem Ammoniak und einem Molekül komprimiertem Kohlenoxyd wurden bei 200° und 170 Atm. Gesamtdruck in einem mit Tonscherben gefüllten Stahlapparat ¹/₈₀ Molekül Formamid = 2°/₀ der Theorie erhalten. Wenn auch die Ausbeute verhältnismäßig gering ist, so beweisen doch die Versuche von Kurt H. Meyer und L. Orthner, daß auch hier das Kohlenoxyd die Fähigkeit besitzt, in Derivate der Ameisensäure überzugehen.

Die Vereinigung von Kohlenoxyd mit Alkoholen ist von Stähler⁵) festgestellt worden, der hochkomprimiertes Kohlenoxyd auf Natriumalkoholate einwirken ließ, die in überschüssigem Alkohol

¹⁾ B. 45, 679 (1912).

³) Dieges Buch S. 65. Weitere Literatur s. dort.

³⁾ Siehe Literatursusammenstellung, dieses Buch S. 860.

⁹⁾ B. 54, 1705 (1921).

b) B. 47, 580 (1914).

gelöst waren. Die Natriumalkoholate erwiesen sich hierbei als Katalysatoren, denn sie waren imstande, eine größere Menge Kohlenoxyd umzusetzen als ihrer Menge entsprach.

Stähler verwendete für seine Versuche Natriumalkoholate, da er von den Versuchen von Geuther¹), Wanklyn²) und Lieben³) ausging, die, entsprechend der Bildung von Formiaten aus Kohlenoxyd und Ätzalkali, die Bildung von Salzen der höheren Fettsäuren aus Kohlenoxyd und den entsprechenden Alkoholaten erwarteten. Diese Bildung erfolgt jedoch nur in Spuren und Stähler hat dann nachgewiesen, daß bei Verwendung von hochkomprimiertem Kohlenoxyd die Reaktion in der Richtung der Ameisensäureesterbildung vor sich geht. Für die Wirkung des Natriumalkoholats bei dieser Ameisensäureestersynthese kann Stähler keine sehr anschauliche Erklärung geben. Er nimmt an, daß das Kohlenoxyd die Fähigkeit besitzt, mit Natriumalkoholat ein Additionsprodukt zu liefern, welches mit überschüssigem Alkohol unter Bildung von Ameisensäureester und Rückbildung von Natriumalkoholat reagiert. Versuche, die Existenz von Zwischenprodukten zu beweisen, lieferten jedoch kein Ergebnis. Stähler vermutet dann, daß vielleicht eine Anhydrisierung des Alkohols unter Äther- bezw. Äthylenbildung stattgefunden haben könnte, dann wäre das für die Bildung des Formylrestes erforderliche Wasser vorhanden gewesen. Eine Reihe von in dieser Richtung angestellten Versuchen lieferten indessen keine Anhaltspunkte für diesen Verlauf.

Elgene Versuche.

Wir haben nun gefunden, daß Formiate der Alkalien die Bildung von Ameisensäureestern aus Alkohol und Kohlenoxyd katalytisch zu beschleunigen vermögen. Die Wirkung des Alkaliformiats kann man sich wohl in der Weise denken, daß dieses befähigt ist, sich mit Alkohol in geringem Maße zu Ameisensäureestern umzusetzen, wodurch freies Alkali entsteht, das dann sofort mit dem Kohlenoxyd unter Rückbildung von Formiat reagiert. Die von Stähler festgestellte Bildung von Ameisensäureester wäre dann so zu erklären, daß neben dem Natriumalkoholat wegen des nur sehr schwer vollständig auszuschließenden Wassers geringe

¹⁾ A. 109, 78 (1859).

³⁾ A. 110, 111 (1859).

³⁾ A. 112, 326 (1859).

Mengen Natriumhydroxyd vorhanden sind, aus denen durch Kohlenoxyd Natriumformiat gebildet wird, das dann die Bildung des Ameisensäureesters in der oben angenommenen Weise bewirkt. Stähler findet auch bei seinen Versuchen immer einen gewissen Verbrauch an Natriumalkoholat, den er durch Titrieren des Rückstandes ermittelt, der nach dem Abdestillieren des gebildeten Esters hinterbleibt. Dieser Verbrauch an Natriumalkoholat ist wohl auf die Bildung von Natriumformiat zurückzuführen: Bei den Stählerschen Versuchen scheint die Anwesenheit von überschüssigem Natriumalkoholat insofern günstig zu sein, als damit die vollständige Abwesenheit von Feuchtigkeit gewährleistet wird, die die Reaktion zwischen Kohlenoxyd und Alkohol, wie wir gefunden haben, ungünstig beeinflußt.

Wir haben unsere Versuche in Hochdruckautoklaven aus S. M. Stahl ausgeführt. Eine genaue Beschreibung dieser Apparate ist in der Abhandlung von Franz Fischer und Hans Schrader "Über die Umwandlung der Kohle in Öle durch Hydrierung" zu finden'). Den dort erwähnten Eisenstempel, der verhindern soll, daß der Autoklaveninhalt teilweise in den kühleren oberen Teil des Apparats destilliert, haben wir weggelassen, da bei unseren Versuchen keine sehr hohen Temperaturen in Frage kamen und wir außerdem den zur Verfügung stehenden Gasraum nicht unnötig verkleinern wollten.

Das Kohlenoxyd wurde aus einer Stahlbombe mittels einer Kupferkapillare in den mit Alkohol und Katalysator beschickten Autoklaven gespreßt, wobei die erste Füllung mit Kohlenoxyd zur Verdrängung der im Autoklaven vorhandenen Luft abgeblasen wurde. Vor und nach dem Auffüllen des Kohlenoxyds wurde der Autoklav gewogen, so daß das Gewicht des aufgepreßten Kohlenoxyds festgestellt werden konnte. Das Kohlenoxyd stammte von der B. A. S. F. und enthielt, außer 88,7% CO, 2,5% CO₂, 4,7% H₂ und 4,1% N₂.

Nach dem Erhitzen im elektrischen Ofen und Abkühlen auf Zimmertemperatur wurde der Autoklav wieder auf 0,1 g gewogen, so daß eine eventuelle Undichtigkeit sofort durch eine Gewichtsdifferenz festgestellt werden konnte. Der Autoklaveninhalt wurde dann nach dem Abblasen des Kohlenoxyds destilliert, wobei sich der Ester wegen seines tieferen Siedepunktes in den ersten Fraktionen vorfand; die einzelnen Fraktionen wurden mit ⁿ/₁₀ NaOH und

¹⁾ Brennstoff-Chemie 2, 168 (1921); Abh. Kohle 5, 476 (1920).

Phenolphthalein als Indikator titriert. Da sich der Ameisensäuremethylbezw. -äthylester schon in der Kälte oder bei mäßigem Erwärmen auf dem Wasserbad leicht verseifen läßt, so hat man in der Titration ein bequemes und rasch durchführbares Verfahren zur Bestimmung der gebildeten Estermengen. Um einen Verlust beim Titrieren des Esters in der Wärme auszuschließen, wurde zuerst mit einem Überschuß an Natronlauge in der Kälte stehen gelassen, bis die Rotfärbung längere Zeit bestehen blieb, dann wurde erwärmt und der Überschuß an Lauge zurücktitriert.

Die Bildung von Ameisensäureester erfolgt schon in geringem Umfang durch Erhitzen von komprimiertem Kohlenoxyd mit Methylund Äthylalkohol ohne Zusatz von Katalysatoren, wie Tafel 1 zeigt.

	18101 1,													
		Alkohol- menge	σ			Dener des Erhitzens Abgeblasens Gasmenge		Zusammensetzung des abgeblasenen Gases				Verbrauch an n/10 Lauge für	Gehildeter Ameiseuslure- erter pro 100 g Alkohol	
		cem	Atm.	g	٥۵	8t.	1	003	CO	Hg	N,	cem	g	
1 2	Methylalkohol Āthylalkohol (96°/0 ig)	20 20		, ,	180 250		5,55 5,0	1,9 17,8		14,2 15,0		121 68	0,91 0,58	

Tafel 1.

Fassungsraum des Autoklaven 118 com.

Die Menge des gebildeten Ameisensäureesters ist sowohl bei Verwendung von Methyl- als auch Äthylalkohol nur gering. Bei der Reaktion entsteht besonders bei 250° Eisenkarbonyl. Das abgeblasene Gas enthielt bei Verwendung von Eisenautoklaven immer mehr Wasserstoff als das zum Versuch benutzte Kohlenoxyd; dieser ist vielleicht durch eine teilweise Zersetzung des Alkohols entstanden. Bei Verwendung von Autoklaven mit Kupfereinsatz entstand dagegen, wie die weiter unten beschriebenen Versuche zeigen, kein Wasserstoff bei der Reaktion.

Bevor wir die Wirkungsweise der Formiate bei der Ameisensäureesterbildung erkannten, haben wir verschiedene andere Substanzen, u. a. auch Kaliumhydroxyd, auf ihre Fähigkeit, die Vereinigung von Alkoholen mit Kohlenoxyd zu beschleunigen, untersucht. Es zeigte sich tatsächlich, daß Ätzkali imstande ist, eine größere Estermenge zu bilden als durch Erhitzen von Kohlenoxyd mit Alkohol allein entsteht.

Bei dreistündigem Erhitzen von 50 ccm Methylalkohol, 6,5 g Ätzkali und 12 g Kohlenoxyd von 60 Atm. in einem 250 ccm fassenden Eisenautoklaven auf 180° wurden auf 100 g Methylalkohol 3,31 g Ester gebildet, also bedeutend mehr als durch Erhitzen von Methylalkohol mit Kohlenoxyd allein. Die Wirkungsweise des Kaliumhydroxyds kann man sich so erklären, daß dieses zuerst Formiat bildet, welches dann die Vereinigung von Alkohol mit Kohlenoxyd in der oben angenommenen Weise katalysiert. Nach diesem Versuchsergebnis lag es nahe, als Katalysator Formiate zu verwenden.

20 ccm Methylalkohol, 2 g Natriumformiat und 60 Atm. Kohlenoxyd in einem Eisenautoklaven 3 Stunden auf 180° erhitzt, gaben pro 100 g Alkohol 4,56 g Ester. Das abgeblasene Gas enthielt $12,6^{\circ}/_{0}$ CO₂, $42,8^{\circ}/_{0}$ CO, $38,5^{\circ}/_{0}$ H₂ und $6,1^{\circ}/_{0}$ N₂.

Da sich bei der Benutzung von Eisenautoklaven immer größere Mengen Wasserstoff im Gas befanden, wurde zu den weiteren Versuchen ein Autoklav benutzt, der einen Einsatz aus Kupferblech besaß. Wie folgender Versuch zeigt, enthielt nun das Gas nach dem Abblasen weder Kohlendioxyd noch Wasserstoff in einer größeren Menge als schon an und für sich in dem verwendeten Kohlenoxyd vorhanden war.

100 ccm Methylalkohol, 2 g Natriumformiat, 60 Atm. Kohlenoxyd wurden 3 Stunden auf 180° erhitzt. Es wurden 17,7 l Gasabgeblasen mit $1,4^{\circ}/_{0}$ CO₂, $82,2^{\circ}/_{0}$ CO, $9,3^{\circ}/_{0}$ H₂ und $7,1^{\circ}/_{0}$ N₃. Auf 100 g Alkohol hatten sich 3,97 g Ester gebildet.

Methylalkohol und Natriumformiat wurden für diese Versuche ohne besondere Trocknung verwendet. Die Ausbeute an Ester steigt, wenn man durch sorgfältiges Trocknen des Methylalkohols und Natriumformiats für den Ausschluß der letzten Spuren von Wasser Sorge trägt. Der Methylalkohol wurde durch Einpressen von Natrium und nachheriges Destillieren, das Formiat durch Schmelzen entwässert. Bei Verwendung der getrockneten Materialien wurden 6,40 g Ester pro 100 g Alkohol gebildet, gegen 3,97 g ohne Trocknung. Die weiteren Versuche wurden daher mit sorgfältig getrockneten Substanzen durchgeführt.

Es wurde nun untersucht, welchen Einfluß die Autoklavennic auf die Reaktion besitzt, und gefunden, daß Kupfer am besitzten wirkt, während bei Verwendung eines Silbereinsatzes spratt gleichen Bedingungen eine schlechtere Ausbeute an besitztelt wurde (Tafel 2). Die weiteren Versuche wurden da-

Tafel 2.

	g Methyl- B alkohol	Natrium- formiat	Atm.	00 8	Autoklaven- wand sus	Temperatur	g Daner des Khitzens	Abgeblasene Gasmenge	COrGehalt	S Verbranch H an n/1s Lange	Gebildete Exter- menge
	- COLIE	8	Д.ш.	8	L.,		D1.	1	_/6	COLL	S/100 S ALEUROI
	100	2	. 60	20,2	Cu	180	8	107		888	0.40
	100		. 00	20,2	Ou	100	o	16,7	1,6	000	6,40
2	100	2	60	-	Ag	180	8	18,8	1,8	588	4,41
. 8	100	2	60	21,1	Δl	180	8	17,8	1,4	819	6,14

In Tafel 3 sind Versuche angeführt, die die Abhängigkeit der Ameisensäureesterbildung von der Temperatur und der Dauer des Erhitzens zeigen. Die günstigsten Ausbeuten wurden bei 200° und 3 stündigem Erhitzen erzielt. Bei 220° nahm die Ausbeute an Ester wieder ab. Bei Versuch 4 in Tafel 3 wurde auf 180° erhitzt und, sobald diese Temperatur erreicht war, abkühlen lassen.

Tafel 3.

	Methyl- alkohol	Natrium- formist	ao		Temperatur Danar des Erhitzens		Abgeblasme Gamenge			Gebildete Ester- menge
	cem	8	Atm.	g	• 0	St.	1	%	cem	g/100 g Alkohol
1	100	2	60	21,8	100	9	20,2	1,1	118	0,85
2	100	2	60	20,7	150	8	17,0	1,1	295	2,21
8	100	2	60	20,5	150	9	17,7	0,7	640	4,80
4	100	2	60	20,0	180	Moment		1,1	740	5,55
5	100	2	60	20,2	180	8	16,7	1,6	858	· 6 ,4 0
6	100	2	60	19,5	200	8	16,0	1,2	925	6,94
7	100	2	60	20,7	220	.8	16,4	1,4	820	6,15

Wir haben festgestellt, daß nach dem Abdestillieren des Alkohols das als Katalysator verwendete Natriumformiat unverändert geblieben ist. Der Salzrückstand reagierte nach dem Abdestillieren des gebildeten Esters sowie des überschüssigen Alkohols neutral und zeigte, mit Salzsäure versetzt, keine Entwicklung von Kohlendioxyd.

Man muß annehmen, daß die Vereinigung von Alkoholen mit Kohlenoxyd eine umkehrbare Reaktion ist, die durch Natriumformiat katalytisch beschleunigt wird. Tatsächlich begünstigt auch, wie die in Tafel 4 angeführten Versuche zeigen, Natriumformiat die Zersetzung von Methylformiat.

Tafel 4.

	Methyl- alkohol	Methyl- formiat	Natrium- formiat	Temperatur	Daner des Enitzens	Gas erhalten			netzun g-frei ge		Gebildste Ketermenge
	ocm	cem	g	٥٥	8t.	com	00,	CO	Ha	OH	8
1	100	_	2	180	8	100	2,2	47,8	50,5	_	0,06
2	40	60	 —	180	8	90	5,8	58,7	86,0	_	
8	40	60	2	180	8	850	4,6	66,5	28,6	0,8	-

Die Vereinigung von Kohlenoxyd mit Methylalkohol zu Methylformiat ist eine exotherme Reaktion, die nach der Gleichung $CO + CH_sOH = HCOOCH_s + 9320$ cal erfolgt. Mit steigender Temperatur wird also die Bildung von Methylformiat zurücktreten. Bei 200° ist wohl die Einstellung des Gleichgewichts im wesentlichen erfolgt, denn bei 180° wurde bei dreistündigem Erhitzen nicht viel mehr Ester gebildet als bei momentanem Erhitzen und bei 2200 wurden wieder geringere Esterausbeuten erzielt. Bei niedrigeren Reaktionstemperatur, bei der das Gleichgewicht sich auf die Esterseite verschiebt und daher theoretisch größere Esterausbeute zu erzielen wären, ist die Reaktionsgeschwindigkeit bei Verwendung von Natriumformiat als Katalysator zu gering, um in kurzer Zeit zu großen Esterausbeuten zu gelangen. Die Versuche mit neunstündiger Dauer bei 100 und 150° ergaben keine befriedigenden Ausbeuten, es entsteht sogar weniger Ester als bei 180° und momentanem Erhitzen. Stähler¹) hat auch erst bei sehr langer Reaktionsdauer (bis 2 Wochen) und hohem Kohlenoxyddruck (300 Atm.) bei Zimmertemperatur eine weitgehende Vereinigung von Kohlenoxyd und Alkoholen erzielt. Bei 190° erhielt er dagegen mit Äthylalkohol, Kohlenoxyd und Natriumalkoholat als Katalysator eine Ausbeute von 4%, während wir mit Methylalkoliol und Kohlenoxyd bei 200° 6.94 g Ester auf 100 g Alkohol = 3.7% der Theorie Unser Befund steht also mit dem Stählers im Einklang. bekamen. Um bei niedrigerer Temperatur, bei der das Gleichgewicht für die Esterbildung günstiger sein wird, in kurzer Zeit größere Ester-Aubeuten zu erzielen, muß ein Katalysator gebraucht werden, der Beaktion stärker beschleunigt als Natriumformiat. Wir haben rlandere Alkaliformiate auf ihre katalytische Wirksamkeit bei hylpiniatbildung aus Kohlenoxyd und Methylalkohol geprüft

und dabei Katalysatormengen angewandt, die den Natriumformiatmengen äquivalent waren. Wir erwarteten, daß besonders das Kaliumformiat wegen der stärker basischen Eigenschaften des Kaliums sich besser als Katalysator eignen würde. Wie Tafel 5 zeigt, ist jedoch auch das Kaliumformiat bei niedriger Temperatur nicht wirksamer als Natriumformiat. Die beabsichtigten Versuche mit Rubidium- und Cäsiumformiat wurden daher nicht ausgeführt.

Tafel 5.

Methyl- alkohol	Katalysator		c	90	Temperatur	Daner des Erhitzens	Abgeblasene Garmenge	CO _g -Gehalt	Verbrauch an n/10 Lauge	Gebildete Estermenge
eem	g	Art	Atm.	8	۰٥	Bt.	1	%	6cm	g/100 g Alkohol
100	2,50	HCOOK	80	20,2	180	8	16,7	1,9	992	7,44
100	10,0	n	60	21,0	180	8	16,5	2,1	1033	7,78
100	2,5	n ·	60	20,7	100	9	18,6	1,8	120	0,90
100	8,5	HCOOK }	80	21,5	100	9	17,7	1,8	90	0,68
100	8,8	(HCOO), KH	60	21,5	100	9	20,1	1,5	204	1,58
100	1,58	HCOO Li	60	21,0	180	8	16,5	1,7	832	6,24
100	2,5	Piperidin }	80	20,4	180	8	18,1	0,8	117	0,88

Auch saures Kaliumformiat, sowie Kaliumformiat + 1 Mol. H₂O erwiesen sich bei niedriger Reaktionstemperatur nicht wirksamer als Kaliumformiat. Saures Kaliumformiat gibt zwar eine etwas höhere Esterausbeute, doch ist diese auf die nicht gebundene Ameisensäure zurückzuführen, die mit dem Alkohol in erster Linie reagiert. Eine Titration der Reaktionslösung ohne vorherige Destillation ergab einen Verbrauch von 230 ccm ⁿ/₁₀ Lauge für 100 ccm Alkohol. Das Destillat verbrauchte dagegen 204 ccm ⁿ/₁₀ Lauge. Die zugesetzte Menge (HCOO)₂ KH soll 286 ccm ⁿ/₁₀ Lauge verbrauchen. Der größere Teil der nicht an Kalium gebundenen Ameisensäure ist also verestert worden, während ein kleinerer Teil zerfallen ist, wie die verhältnismäßig große Menge abgeblasenen Gases zeigt.

Piperidin gibt, unter gleichen Bedingungen wie Natrium-, Kalium- und Lithiumformiat als Katalysator angewandt, nur wenig Methylformiat. Versuche mit Natriumformiat als Katalysator im Schüttelautoklaven ergaben keine raschere Vereinigung von Kohlenoxyd und Methylalkohol als die im feststehenden Autoklaven. Die Versuche wurden daher nicht weiter fortgesetzt.

Es wurde auch noch versucht, ob Chlorwasserstoff und Kupferchlorür die Vereinigung von Alkohol und Kohlenoxyd begünstigt. 100 ccm Methylalkohol, die 4,1 g HCl enthielten, 3 g Cu Cl, 60 Atm. CO wurden in einem Autoklaven mit Kupfereinsatz 3 Stunden auf 150° erhitzt. Nach dem Abkühlen wurde das Gas abgeblasen und durch flüssige Luft gekühlt. Es konnte so eine Flüssigkeit kondensiert werden, die sich durch ihren Siedepunkt (—21°) im wesentlichen als Methylchlorid zu erkennen gab.

Durch Einstellen des Autoklaven in warmes Wasser wurde alles Methylchlorid, sowie eventuell gebildetes Methylformiat überdestilliert. Nach dem Verdampfen des Methylchlorids blieben nur einige Tropfen Methylalkohol zurück, die Ameisensäureestergeruch zeigten. Nennenswerte Mengen Methylformiat sind also nicht gebildet worden. Auch beim Erhitzen von Methylalkohol, Kohlenoxyd (60 Atm.) und CuCl ohne HCl auf 150° bildet sich kein Methylformiat.

Zusammenfassung.

Es wurde gefunden, daß Alkaliformiate die Fähigkeit besitzen, die Vereinigung von Alkoholen mit Kohlenoxyd unter Druck zu Ameisensäureestern katalytisch zu beschleunigen. Ein gradueller Unterschied in der Wirksamkeit der einzelnen Alkaliformiate konnte jedoch nicht festgestellt werden.

Mülheim-Ruhr, Oktober 1921.



111

39. Über die Säuren des Montanwachses.

Von

Hans Tropsch und Alfred Kreutzer.

Brannstoff-Chemie 8, 177, 198, 212 (1922).

Das durch Extraktion von bitumenreicher mitteldeutscher Braunkohle (Schwelkohle) gewonnene Montanwachs besteht aus einem wachsartigen und einem harzartigen Teil. Außerdem enthält es noch geringe Mengen Huminsäuren, die wohl bei der Benzol- oder Benzol-Alkohol-Extraktion¹) der Braunkohle mit herausgelöst worden sind. Wachs- und Harzsubstanz lassen sich durch verschiedene Lösungsmittel wenigstens annähernd trennen²) und besonders Graefe³) hat festgestellt, daß das Montanwachs je nach seiner Herkunft einen sehr schwankenden Harzgehalt aufweist.

Über die Zusammensetzung der eigentlichen Wachssubstanz liegen verschiedene Untersuchungen vor, wonach sie aus Montansäureestern von aliphatischen Alkoholen neben freier Montansäure besteht.

Über die Molekulargröße der Alkohole herrschte lange Zeit große Unklarheit. Kraemer und Spilker⁴) vermuteten im Montanwachs aus Pyropissit Alkohole mit 20—22 Kohlenstoffatomen. Marcusson und Smelkus⁵) erhielten aus dem Acetonextrakt der Kalksalze, die sie durch Fällen mit Chlorcalcium aus den Verseifungsprodukten erhalten hatten, ein nicht einheitliches Gemisch aliphatischer gesättigter Alkohole (Schmp. 78—80°), deren mittleres Molekulargewicht sie zu 356 feststellten, was z. B. einem Alkohol

¹⁾ Riebecksche Montanwerke, D. R. P. 805849; C. 1918, I, 979.

Marcusson und Smelkus, Chem. Ztg. 41, 129 (1917); Braunkohle 17, 245 (1918); Schneider, Abh. Kohle 4, 865 (1919); Graefe, Braunkohlen- u. Brikettind.
 14, 297 (1921); Brennstoff-Chemie 8, 59 (1922).

⁸⁾ a. a. O.

⁴⁾ B. 85, 1217 (1902).

^{, 5)} a. a. O.

von der Formel $C_{24}H_{50}O$ entspräche. Erst Pschorr und Pfaff¹) haben aus dem Verseifungsprodukt von Rohmontanwachs aus mitteldeutscher Schwelkohle Tetrakosanol $C_{24}H_{50}O$, Schmp. 83°, Cerylalkohol $C_{26}H_{54}O$, Schmp. 79° und Myricylalkohol $C_{50}H_{62}O$, Schmp. 88° isoliert. Es gelang ihnen die Trennung durch Acetylierung des Alkoholgemisches mit Essigsäureanhydrid, fraktionierte Kristallisation der Acetylverbindungen aus Äther-Alkohol (1:1) und Verseifung der reinen Acetate mit alkoholischem Kali.

Eine weit ausgedehntere Literatur besteht über die sauren Bestandteile des Montanwachses bezw. über die Montansäure selbst. Schon 1852 hat Brückner²) aus der Braunkohle von Gerstewitz bei Weißenfels eine Säure vom Schmelzpunkt 82° isoliert und sie "Geocerinsäure" genannt. Aus der Analyse des Bleisalzes berechnete er die Formel C28 H56 O2. Genauere Angaben über diese Saure wurden von Hell3) gemacht. Allerdings hat dieser Forscher sowie nach ihm verschiedene andere die "Geocerinsäure" nicht aus dem · Rohmontanwachs, sondern aus dem nach dem Verfahren von v. Boven4) technisch durch Destillation mit überhitztem Wasserdampf und Bleichen mit verschiedenen Agenzien erhaltenen "gereinigten" oder "raffinierten" Montanwachs isoliert, das wohl bei diesem Verfahren stärker verändert worden ist, da es nach den Untersuchungen von Grun und Ulbrich⁵) auch ketonartige Verbindungen wie das Montanon enthält, die erst bei der "Raffination" aus der Montansäure entstanden sind.

Hell erhielt die freie Säure durch Verseifen des raffinierten Montanwachses mit Ätzkali, Extraktion der Seife mit Ligroin und Zersetzung des Kaliumsalzes mit Mineralsäure. Sie zeigte den Schmp. 83—84°. Zur Feststellung, ob das vorliegende Produkt eine einheitliche Säure war, löste er es in Alkohol und unterwarf es einer systematischen fraktionierten Fällung mit Magnesiumacetat. Der Schmelzpunkt der aus den einzelnen Fällungen wieder abgeschiedenen Säure differierte nur sehr wenig; es gelang überhaupt nicht, ihn über 84,5° zu erhöhen, auch nicht über das Blei- und Kaliumsalz. Die Elementaranalyse der freien Säure wie auch des

¹⁾ B. 58, 2147 (1920); Brennstoff-Chemie 1, 78 (1920).

²) J. pr. [1] 57, 12 (1852).

⁵⁾ Z. ang. 18, 556 (1900).

⁴⁾ D. R. P. 101878; Z. ang. 12, 64 (1899).

Chem. Umschau d. Fett- u. Harsind. 23, 57 u. 24, 45; C. 1916, II, 402;
 1917, 1, 1165.

Bleisalzes führten übereinstimmend zur Formel C20 H58 O2. weiteren Nachweis der Einheitlichkeit hat Hell die 4. Fällung seiner Säure in den Methylester verwandelt, diesen einer zweimaligen Destillation im Vakuum bei 14 mm Druck unterworfen. wobei er vollständig unzersetzt überging, und aus der ersten zwischen 296-98° übergehenden Fraktion des Destillats die Säure wieder abgeschieden. Ihr Schmelzpunkt lag nur ganz wenig unter 84°. die Analyse des Bleisalzes stimmte auch wieder am besten auf die Formel C20 H58 O2. Hell kommt nach seinen Untersuchungen zu dem Schluß, daß die sauren Bestandteile des Braunkohlenbitumens fast ausschließlich aus Montansäure bestehen, die bestimmt verschieden ist, schon dem Schmelzpunkt nach, von der Lignocerinsäure wie auch von der Cerotinsäure und Myricinsäure der Wachsarten. Zu der Untersuchung von Hell ist zu bemerken, daß dieser Autor die Zusammensetzung der Montansäure durch Elementaranalyse und Analyse des Bleisalzes bestimmte. Die bei den Elementaranalysen erhaltenen Resultate liegen jedoch bei einer so hochmolekularen Säure, wie es die Montansäure ist, innerhalb der Fehlergrenzen, so daß man auf diesem Wege zu keinen ganz zweifelsfreien Werten gelangt. Einwandfreier ist die Bestimmung der Äquivalentgewichte durch Titration mit alkoholischer Lauge. Diese zuerst von Lewkowitsch1) zur Ermittlung der Molekulargröße der Cerotinsäure angewandte Methode ist dann auch später bei der Montansäure in Anwendung gebracht worden.

Die Bezeichnung "Montansäure" für die im Montanwachs vorkommende Säure wurde zuerst von v. Boyen²) gebraucht.

Eisenreich⁸) konnte dann die Hellsche Formel für die Montansäure, die er mit einem Schmp. von 82,5° aus raffiniertem Montanwachs von Schliemann erhalten hatte, bestätigen.

Spätere Forscher sind jedoch von der Formel C₂₀H₅₈O₂ abgekommen und behaupten, daß die Montansäure der Formel C₂₀H₅₆O₂ entspräche. So haben Ryan und Dillon⁴) aus irischem Torf ein gelblichweißes kristallinisches Wachs extrahiert und daraus Montansäure als Kristalle aus Alkohol mit dem Schmp. 83° und von der Zusammensetzung C₂₀H₅₆O₂ erhalten. Easterfield und Taylor⁵)

¹⁾ Proc. Chem, Soc. 1890, 92.

^{*)} Z. ang. 14, 1110 (1901).

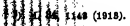
⁸⁾ Chem. Revue der Fett- u. Harrind. 16, 211 (1909); C. 1909, II, 1088.

⁴⁾ The Scient. Proc. Roy. Dubl. Soc. 12, 202 (1909); C. 1918, II, 2048.

⁵⁾ Soc. 99, 2802 (1911).

gewannen aus Montanwachs eine Säure, die mehrfach aus Alkohol und Eisessig umkristallisiert den konstanten Schmp. 82,5° zeigte. Der Titrationswert stimmte mit der Formel C₂₈ H₅₆ O₂ überein.

Auf Grund einer sehr eingehenden Untersuchung der Montansäure kommen Hans Meyer und Brod¹) zu dem Ergebnis, daß ihr die Formel Cas Has Os zuzuschreiben ist. Als Ausgangsmaterial diente ihnen raffiniertes Montanwachs, das eine weißliche harte bei etwa 70° schmelzende kristallinische Masse darstellte und nach ihren Angaben etwa 90% Säure enthielt. Zur Darstellung reiner Montansäure haben Hans Meyer und Brod das Wachs in einem Gemisch von Alkohol und Xylol gelöst und durch 10 stündiges Erhitzen am Rückflußkühler mit Ätzkali verseift. Das getrocknete Kaliumsalz haben sie durch Extraktion mit siedendem Benzol von nicht verseiften Bestandteilen befreit und daraus durch wiederholtes Kochen mit konzentrierter Salzsäure die freie Säure wieder abgeschieden. Diese schmolz dann über Wasser ganz klar und erstarrte strahlig-kristallinisch. Durch oftmaliges Umkristallisieren aus Eisessig und Benzol unter Zusatz von Tierkohle ließ sich ihr Schmp. auf 83-84° erhöhen. Weitere Reinigungsversuche mit Tetrachlorkohlenstoff und anderen Lösungsmitteln, auch fraktioniertes Fällen der Lithiumsalze, Reinigung derselben durch Extraktion mit hochsiedendem Petroläther ergaben nach Wiederabscheidung der Säure schwankende Resultate bei der Molekulargewichtsbestimmung durch Titration. Bei der Verwandlung der gereinigten Lithiumsalze in das Säurechlorid mittels Thionylchlorids und Umwandlung in den Methylester schieden sich zwar einige Verunreinigungen in Form eines schwarzen Harzes ab, aber bei der nachfolgenden fraktionierten Kristallisation des Esters ergaben die einzelnen Fraktionen verschiedene Schmelzpunkte 68,5°, 72° usw. Ester wurde dann mit Lithiumhydroxyd verseift, die aus dem Lithiumsalz abgeschiedene Säure mit Magnesiumacetat fraktioniert gefällt, wieder in das Lithiumsalz verwandelt, nochmals mit Thionylchlorid verestert, die reinste Partie des Esters wieder über das Lithiumsalz gereinigt, endlich verseift und die Säure aus Eisessig umkristallisiert. Sie wurde jetzt in schönen seidenglänzenden Schappen vom Schmp. 86° erhalten, die Titration ergab den Wert Rine Saure von der Zusammensetzung C28 H56 O2 verlangt West 424.4.



Meyer und Brod haben noch ein anderes Verfahren ausgearbeitet, um kleinere Mengen Montansäure schnell zu reinigen 1). Die rohe Säure wurde hierbei mit konzentrierter Schwefelsäure eine Stunde lang auf dem Wasserbade verrührt, wobei sie sich vollständig löste; dann wurde in Wasser gegossen, die ausgeschiedene Säure mit Wasser gewaschen, mit konzentrierter Kalilauge verrührt und mit einer $2\,^0/_0$ igen Permanganatlösung eine Stunde lang gekocht. Nach Zerstörung des überschüssigen Permanganats zeigte jetzt die vollständig farblose Säure, über Wasser mehrfach umgeschmolzen und aus Eisessig zweimal umkristallisiert, das scheinbare Äquivalentgewicht 429,3, welcher Wert wiederum ziemlich gut auf die Formel $C_{28}H_{56}O_{2}$ stimmt.

Auch Pschorr und Pfaff²) haben aus Rohmontanwachs reine Montansäure hergestellt. Sie schlugen dabei folgenden Weg ein: Das Wachs wurde zunächst mit Äther vorextrahiert, dann erschöpfend mit Aceton behandelt. Nach Abdestillieren der Extraktionsmittel erhielten sie aus dem Ätherextrakt ein klebriges braunes Harz, aus dem Acetonextrakt eine krümelige braune Masse. Der extrahierte Rückstand bildete als dritte Fraktion ein staubfeines graubraunes Pulver. Alle drei Anteile wurden getrennt der Verseifung mit alkoholischem Kali unter Zusatz von Benzol unterworfen, die Kaliseife mit Chlorcalcium in die Kalkseife verwandelt und diese erschöpfend mit Aceton extrahiert. Die Extrakte enthielten die Alkohole und das Unverseifbare, die Rückstände die Kalksalze der sauren Bestandteile des Montanwachses. Aus den Kalksalzen aller drei Fraktionen konnten Pschorr und Pfaff Montansäure von der Zusammensetzung C28 H56 O2 isolieren, und zwar nach einem Verfahren, das sie für zweckmäßiger halten als das von Hans Meyer und Brod. Die Abtrennung der harzigen und schmierigen Bestandteile der Rohsäure wird hier durch Veresterung der Rohsäuren mit Äthylalkohol und Schwefelsäure bzw. Alkohol und gasförmiger Salzsäure bewirkt. Der Montansäureäthylester erwies sich nämlich in Alkohol wesentlich leichter löslich als die Beimengungen und wurde durch Dekantieren der heißen Lösung von diesen getrennt. Nach wiederholtem Umkristallisieren aus Äthylalkohol unter Zusatz von Tierkohle zeigte der Ester den konstanten Schmp. 66,5°, die daraus durch saure Verseifung abgeschiedene freie Säure

i) a. a. O.

³) a. s. O.

schmolz nach mehrmaligem Umkristallisieren aus Eisessig und Benzol bei $83,5^{\circ}$. Die Titration ergab den Wert 426, übereinstimmend mit der Formel $C_{28}H_{56}O_{2}$.

Kliegl, Schmid und Merkel1) versuchten die Frage, ob die Montansaure die Formel C28 H56 O2 oder C29 H58 O2 besitzt, auf synthetischem Wege zu lösen, durch Klärung der vermuteten Beziehungen zwischen Montansäure, Cerotinsäure und Melissinsäure. Sie gingen dabei von Montansäureamid aus. Aus diesem wurde auf folgendem Wege das "Montylchlorid" hergestellt: R. CONH, -- $R \cdot CN \longrightarrow R \cdot CH_2 NH_2 \longrightarrow R \cdot CH_2 NH CO C_0 H_5 \longrightarrow R \cdot CH_2 Cl.$ Durch Kondensation von R. CH. Cl mit Cyankalium bzw. mit Natriummalonsäureester und entsprechende Weiterverarbeitung der Kondensationsprodukte ließen sich "Montylameisensäure" und "Montylessigsäure" gewinnen. Letztere erwies sich als identisch mit Melissinsäure Cs1 He2 O2 (aus Bienenwachs-Myricylalkohol). Andererseits wurden durch Anwendung des Hofmannschen und Krafftschen Säureabbauverfahrens aus Montansäure die beiden nächst niederen Glieder der Reihe dargestellt. Diese erwiesen sich dann als identisch mit den aus Ceryljodid mittels Cyankaliumkondensation bzw. Malonsäureestersynthese erhaltenen Aufbauprodukten der Cerylameisensäure und Cerylessigsäure. Unter der Voraussetzung, daß dem Cerylalkohol (aus Gheddawachs) die Formel C26 H54 O zukommt, muß dann der Montansäure die Formel C29 H58 O2 zugeschrieben werden²).

Wie aus den zahlreichen Literaturstellen hervorgeht, herrscht bis jetzt keine Übereinstimmung darüber, ob der Montansäure die Formel C₂₈ H₅₆O₂ oder C₂₀ H₅₈O₂ zukommt. Die Entscheidung ist deshalb besonders schwierig, weil die Darstellung reiner Säure außerordentlich umständlich ist, dann aber auch, weil die bei der Elementaranalyse erhaltenen Werte keinen sicheren Anhalt geben, da die Prozentzahlen für beide Formeln annähernd gleich sind. Dagegen kann man durch Titration der Fettsäure mit alkoholischer Kalilauge eine Differenz von 14 Einheiten im Äquivalent- bezw. Molekulargewicht sicher erkennen, denn die Säure C₂₈ H₅₆O₂ mit dem Molekulargewicht 424,45 erfordert bei einer Einwage von 0,5 g

¹) Chem. Ztg. 45, 201 (1921).

Rrst nach Abschluß unserer Untersuchung brachten wir in Erfahrung, daß die Arbeit von Kliegl, Schmid und Merkel, die uns nur durch ein Referat in der Chem. Zig. bekannt war, in den Dissertationen von H. Schmid, Tübingen 1918, und M. Merkel, Tübingen 1916, enthalten ist.

11,75 ccm $^{n}/_{10}$ Lauge zur Neutralisation, während die Säure C₂₉ H₅₆O₂ mit dem Molekulargewicht 438,46 11,40 ccm verbraucht, Unterschiede, die außerhalb der Fehlergrenzen liegen.

Eigene Versuche¹).

Die Formel der Montansäure schien uns nach den verschiedenen Untersuchungen noch nicht endgültig entschieden. Die differierenden Befunde konnten möglicherweise darauf zurückzuführen sein, daß das Montanwachs neben der Montansäure noch eine andere in dieselbe Reihe gehörige und ihr sehr ähnliche Säure mit niedrigerem oder höherem Molekulargewicht enthält, die sich nach den angewandten Methoden nur schwer von der Montansäure trennen läßt. Es schien uns auch wenig wahrscheinlich, daß das Montanwachs neben mehreren aliphatischen Alkoholen nur eine einzige der Reihe $C_nH_{2n}O_2$ angehörige Säure enthalten sollte.

Wir haben deshalb das Montanwachs bezw. die daraus isolierten Säuren in dieser Hinsicht untersucht.

Als Ausgangsmaterial diente uns Rohmontanwachs von den A. Riebeckschen Montanwerken A.-G., Halle a. d. S. (Werk Webau).

Das Produkt hatte einen Schmelzpunkt von 80°, die Säurezahl 34,1 und die Verseifungszahl 82,8. Es war von schwarzbrauner Farbe mit glänzender Oberfläche und mattglänzendem muschligen Bruch.

Die Säurezahl wurde nach Eisenreich²) bestimmt durch Lösen des Wachses in einem neutralisierten Gemisch von Äthylund Amylalkohol (1:2) und Titrieren mit ⁿ/₁₀ alkoholischer Kalilauge und Phenolphthalein als Indikator. Für die Verseifungszahl erhielten wir verschiedene Werte, je nachdem wir das Montanwachs mit Benzol und ⁿ/₂ alkoholischer Kalilauge 6 Stunden am Rückflußkühler verseiften³) oder nach Pschorr und Pfaff⁴) nur eine halbe Stunde mit ⁿ/₁₀ alkoholischer Kalilauge auf dem Wasserbad kochten. Während nach der Benzolmethode als Verseifungszahl 82,8 gefunden wurde, ergab die Methode von Pschorr und Pfaff nur 63,4.

¹⁾ Vorläufige Mitteilung, Brennstoff-Chemie 8, 49 (1922).

B) Holde, Untersuchung der Kohlenwasserstoffele und Fette, 4. Aufl., S. 321 (1913).

³⁾ Holde, a. a. O.

⁴⁾ B. 58, 2147 (1920); Brennstoff-Chemie 1, 78 (1920).

Die in der Arbeit von Pschorr und Pfaff¹) angeführten Werte für die Verseifungszahl des Montanwachses sind deshalb auch zu niedrig²).

Da der Farbenumschlag bei der Titration von so dunkel gefärbten Lösungen, wie die von Montanwachs und seinen Verseifungsprodukten nur schwer zu erkennen ist, so entfernt Salvaterra⁸) die dunkel gefärbten Substanzen durch Ausfällen mit Bariumchloridlösung und titriert in dem farblosen Filtrat den Überschuß an Lauge mit ⁿ/₂ HCl und Phenolphthalein zurück.

Wir haben nun gefunden, daß man auch nach der gewöhnlichen Methode, also sechsstündiges Verseifen am Rückflußkühler mit alkoholischer Lauge und Benzol unter Zugabe von Phenolphthalein einen gut zu beobachtenden Farbenumschlag erhält, wenn man gegen Ende der Titration die dunkeln Lösungen mit etwas Wasser verdünnt und die milchig-trübe, alkalische, rotgefärbte Lösung mit Säure bis zum Verschwinden der roten Farbe titriert. Beide Methoden, sowohl die eben geschilderte, als auch die von Salvaterra ergaben übereinstimmende Werte, wobei jedoch unsere Methode rascher durchführbar ist.

Nach Hans Meyer und Brod, die gereinigtes Montanwachs verwendeten, und nach Pschorr und Pfaff, die von rohem Wachs ausgingen, mußte man annehmen, daß die Montansäure leicht in größeren Mengen und in guter Reinheit als einheitliches Produkt aus dem Montanwachs zu isolieren wäre. Vorversuche, die zunächst geschildert werden sollen, bestärkten jedoch die Ansicht, daß im Montanwachs neben der Montansäure zumindest Säuren mit niedrigerem Molekulargewicht, als einer Verbindung von der Formel C28H56O2 entspricht, vorhanden sind.

²) Von Herrn Geheimrat Pschorr wurde uns eine Probe des von ihm in Gemeinschaft mit Pfaff untersuchten Montanwachses zur Verfügung gestellt, dessen Verseifungszahl nach beiden Methoden bestimmt wurde.

Nach der Bensolmethode	Nach der Methode von	Von Pschorr und Pfaff
6 Stunden verseift	Pschorr und Pfaff	gefunden
V.Z. 1) 86,45, 2) 86,95	66,42	59,4

his Mathetic you Pachorr und Pfaff gibt also nicht nur zu niedrige, sondern

^{. . .}

Darstellung der Rohsäuren.

Zur Darstellung größerer Mengen der im Rohmontanwachs enthaltenen Fettsäuren wurde anfangs die übliche Verseifung des Wachses durch sechsstündiges Kochen am Rückflußkühler mit einem Gemisch von alkoholischer Kalilauge und Xylol durchgeführt. Beim Erkalten bildete das verseifte Wachs eine dunkelbraune lockere Masse, die feingepulvert von zimtbrauner Farbe war. Mittels Benzol ließen sich daraus reichliche Mengen harzartiger Produkte und Wachsalkohole extrahieren, die nicht weiter untersucht wurden. Als Rückstand blieben nach 16 Stunden die Kaliumsalze der Montanwachssäuren als ein etwas heller gefärbtes gelbbraunes Pulver.

Rascher und billiger kann nach Franz Fischer und W. Schneider¹) die Verseifung des Montanwachses durch Erhitzen mit 2 n. wässeriger Lauge auf 200° durchgeführt werden. Wir haben stärkere Lauge und niedrigere Temperatur gewählt und dabei eine ebenso glatte Verseifung erzielt.

500 g grobzerkleinertes rohes Montanwachs und 115 n. Kalilauge wurden in dem von Franz Fischer²) konstruierten Schüttelautoklaven von 2.5 l Fassungsraum langsam bis auf 165° erhitzt. Bei dieser Temperatur zeigte das Manometer einen Druck von etwa 10 Atm. an. Die Verseifung war nach 11/2 stündigem Schütteln bei dieser Temperatur vollendet. Beim Öffnen des erkalteten Autoklaven wurde kein Gasdruck in demselben wahrgenommen, ein Beweis, daß keinerlei Zersetzung unter Gasabspaltung eingetreten Die Lauge hatte auch kein Kohlendioxyd, das durch eine eventuelle Zersetzung entstanden sein konnte, aufgenommen, was durch Ansäuern mit Salzsäure festgestellt wurde. Der Inhalt des Autoklaven bestand aus braungefärbter Lauge, aus der sich beim Neutralisieren mit Salzsäure ein brauner huminsäureartiger Körper ausfällen ließ, und aus dem verseiften Wachs, das eine dunkelbraune, ziemlich feste Masse darstellte. Da die gebildeten Kaliumsalze in wässerigem Alkali unlöslich, die Huminsäuren dagegen löslich sind, erzielt man nach dieser Methode schon eine weitgehende Abtrennung dieser Substanzen. Die feste Masse wurde zerkleinert und durch Auswaschen mit kaltem Wasser möglichst von überschüssigem Alkali befreit, dann getrocknet und feingepulvert in einen größeren Extraktionsapparat gegeben, der nach

¹⁾ Abh. Kohle 4, 181 (1919).

²⁾ Abh. Kohle 4, 16 (1919).

dem Soxhletprinzip konstruiert war. Nach dreitägiger Extraktion mit siedendem Benzol lief der Extrakt fast farblos ab und hinterließ beim Abdampfen so gut wie keinen Rückstand. Die Extraktion kann allerdings nicht so weit getrieben werden, daß das Benzol ganz rückstandsfrei wird, da auch die Kaliumsalze der Säuren in geringem Maße von diesem Lösungsmittel bei andauerndem Extrahieren aufgenommen werden. Das herausgenommene rohe Kaliumsalz wurde vom Benzol befreit, nochmals zerrieben und einige Stunden mit Benzol nachextrahiert. Es war, getrocknet und gepulvert, von zimtbrauner Farbe. Aus 500 g Rohmontanwachs wurden 350 g rohes Kaliumsalz erhalten.

Um aus dem rohen Kaliumsalz die Säure in Freiheit zu setzen, wurde es mit konz. Salzsäure übergossen und nach dem Verdünnen mit Wasser solange erhitzt, bis die Säure auf der verdünnten Salzsäure vollständig geschmolzen war. Sie schied sich dann beim Erkalten auf der Oberfläche als dunkelbrauner, fester Kuchen ab, der leicht von der wässerigen Lösung getrennt werden konnte.

Die weitere Reinigung der rohen Säure versuchten wir zuerst nach dem Verfahren von Hans Meyer und Brod1) vorzunehmen. Die Säure wurde getrocknet, feingepulvert und mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad verrührt. Dabei wurde jedoch trotz längeren Erwärmens keine vollständige Lösung beobachtet. Ein Teil blieb als dunkel gefärbte harzartige Masse ungelöst auf der Schwefelsäure. Es entwickelte sich bei dem Prozeß schweflige Nach 2 Stunden wurde vorsichtig in Wasser gegossen, Säure. wobei sich schwarze Krusten abschieden, die gewaschen und in alkalischer Lösung solange mit Permanganat behandelt wurden, bis die Flüssigkeit deutlich violett blieb. Nach Entfernung des überschüssigen Permanganats mit Bisulfit und Schwefelsäure schied sich die Säure in gelblichweißen Flocken ab. Sie wurde mehrfach über Wasser umgeschmolzen, bis das Waschwasser neutrale Reaktion zeigte, dann zweimal aus Eisessig umkristallisiert und im Vakuumexsikkator über Atzkali vom Eisessig befreit. Die so erhaltene Säure, die ein amorphes weißes Pulver darstellte, zeigte den Schmelzpunkt 82/83° und ergab bei der Titration den Wert 350 für das Äquivalentgewicht.

Die Bestimmung des Äquivalentgewichtes wurde, wie auch im folgenden, stets so ausgeführt, daß 0,5—1 g der Säure in 50 bis

i i), a. a. 0.

100 ccm genau neutralisiertem Alkohol unter Erwärmen gelöst und mit $^{n}/_{10}$ alkoholischer Kalilauge unter Zusatz von Phenolphthalein als Indikator heiß titriert wurde bis bleibende Rotfärbung auftrat. Das Kaliumsalz der Säure fiel dann beim Erkalten gallertartig aus. Die alkoholische Lauge wurde jedesmal gegen reine Bernsteinsäure mit Phenolphthalein als Indikator eingestellt.

Das oben gefundene niedrige Äquivalentgewicht ließ vermuten, daß der Eisessig selbst im Vakuum nur unvollständig entfernt worden war. Überhaupt wurde die Erfahrung gemacht, daß die Säure auch im geschmolzenen Zustande den Eisessig hartnäckig festhält. Am besten läßt sich dieser entfernen, wenn man die umkristallisierte Säure auf der Nutsche zunächst mit verdünnter Essigsäure und schließlich mit Wasser nachwäscht und dann bei 105° im Vakuum trocknet. Es gelang durch weiteres Umkristallisieren aus Eisessig unter Zusatz von Tierkohle und Nachwaschen mit Wasser Säure vom Schmelzpunkt 84° und vom Äquivalentgewicht 420,2 zu erhalten.

Nach diesen orientierenden Vorversuchen schien es also möglich, auch aus rohem Montanwachs auf dem von Hans Meyer und Brod angegebenen Wege verhältnismäßig schnell zu reiner Säure zu gelangen. Es wurde daher begonnen, nun in größeren Mengen Montansäure darzustellen, um Material für weitere Untersuchungen zu gewinnen. Auch die größere Säuremenge schied sich nach der Behandlung mit Permanganat fast farblos ab. zeigte aber noch den Schmelzpunkt 80° und das Äquivalentgewicht 416,5, das auch durch mehrfaches Umkristallisieren aus Eisessig nicht erhöht werden konnte. Auch mit anderen Lösungsmitteln wurde keine weitere Reinigung der Säure erzielt. Aus Benzol fiel sie noch unansehnlicher aus und zeigte ein Äquivalentgewicht 390,1. Bei einer nochmaligen Behandlung mit Permanganat erhielten wir sogar den Wert 386,9, ein Zeichen, daß weitgehende Veränderung eingetreten Das Verfahren von Hans Meyer und Brod wurde daher verlassen, da es zur Darstellung größerer Mengen Montansäure nicht zuverlässig genug erschien und es wurden die aus dem Montanwachs isolierten Rohsäuren nach dem Verfahren von Pschorr und Pfaff von den harzartigen Verunreinigungen befreit.

Veresterung der Rohsäuren.

Pschorr und Pfaff gelang es, auf sehr einfachem Wege ohne umständliche Reinigung Montansäure vom Äquivalentgewicht Ges. Abhandl. s. Kenntnis der Kohle. 6.

医罗鲁基定点

426 und einem Schmelzpunkt von 83,5° zu erhalten. Nach dem Verfahren wird die rohe Säure mit Alkohol und Schwefelsäure oder gasförmiger Salzsäure in der üblichen Weise verestert, der Montansäureäthylester durch Umkristallisieren aus Alkohol von harzartigen Verunreinigungen getrennt, durch Tierkohle entfärbt und daraus die freie Säure durch saure Verseifung nach Hans Meyer und Brod wieder abgeschieden.

Zur Veresterung wurden zunächst in einem Vorversuch 50 g Rohsäure mit 400 ccm Äthylalkohol und 30 ccm konz. Schwefelsäure 4 Stunden lang am Rückflußkühler auf dem Wasserbade erwärmt. Beim Verdünnen mit Wasser fiel der Ester in gelblichen Flocken aus, während sich die Verunreinigungen in Form brauner geschmolzener Tropfen absetzten. Die Masse wurde auf einer Nutsche von Wasser und Alkohol befreit, die gröberen erstarrten Tropfen zerkleinert und schwefelsäurefrei gewaschen. Dann wurde das Ganze öfter mit Äthylalkohol ausgekocht und heiß filtriert, wobei die braunen Verunreinigungen zurückblieben. Beim Erkalten schied sich der Ester als eine schleimige Gallerte ab und ließ sich nur sehr schlecht filtrieren. Zur Entfernung der letzten Anteile an Lösungsmittel wurde er schließlich geschmolzen und auf dem Wasserbade längere Zeit erwärmt. Der so erhaltene Ester war von gelbbrauner Farbe.

Ein öfteres Umkristallisieren des Esters wurde nicht vorgenommen, da nach dem beabsichtigten Untersuchungsgang, der Destillation des Esters im Vakuum, sowieso eine Reinigung schon bei der ersten Destillation erzielt wird. Die fraktionierte Destillation des Esters im Vakuum mußte auch darüber Aufschluß geben, ob der im Montanwachs enthaltene saure Anteil nur aus Montansäure besteht, oder ob noch andere Fettsäuren vorhanden sind.

Destillation des Esters Im Vakuum.

Es wurden zunächst einige Vorversuche unternommen, um zu sehen, wie sich der rohe Äthylester bei der Destillation im Vakuum verhält.

12 g roher Ester wurden aus einem Fraktionierkölbehen mit Permiger Vorlage unter einem Druck von 2 mm Hg destilliert. Oppeldung des Siedeverzugs wurden einige Tonscherben verter des Kölbehen im Ölbad erhitzt. Bei einer Temperatur Bei des Druck) begann der Ester als schwach gelbgefärbtes Destillat überzugehen, das zu einer hellgelben, fast weißen Masse in der Vorlage erstarrte. Bei einer Temperatur von 242° trat wegen Siedeverzugs Überschäumen ein, so daß das Destillat verunreinigt war.

Ein weiterer Destillationsversuch wurde mit 31,2 g rohem Äthvlester in einem Claisenkolben ausgeführt, an dessen Destillationsrohr eine Kugel angeblasen war, von der zwei Auffanggefäße schräg nach unten abzweigten, so daß es möglich war, verschiedene Fraktionen getrennt aufzufangen. Um sofort ein regelmäßiges Destillieren ohne Gefahr des Überschäumens zu erreichen, haben wir den Ester, wie auch im folgenden, stets durch längeres Erwärmen auf dem Wasserbade und gleichzeitiges Evakuieren mit einer Wasserstrahlpumpe von den letzten Resten Alkohol befreit. Zur Vermeidung des Siedeverzuges wurde diesmal eine feine Kapillare benutzt, mit der bessere Resultate als mit den früher ver-Die Destillation wurde bei wendeten Tonscherben erzielt wurden. einem Druck von 4 mm Hg vorgenommen und der Kolben wiederum im Ölbad erwärmt. Bei 2550 begann das Destillat fast farblos überzugehen und wurde durch Erwärmen mit einem kleinen Flämmchen in eine der Vorlagen herabgeschmolzen und dort durch Kühlen mit Wasser sofort zum Erstarren gebracht. Es gelang auf diese Weise, die nacheinander übergehenden Estermengen in der zylindrischen Vorlage in Schichten abzusetzen, die dann durch geeignetes Auseinanderschneiden in einzelne getrennt zu untersuchende Fraktionen zerlegt werden konnten. Das Thermometer stieg allmählich bis auf 290°, dann wurde die Destillation abgebrochen, da die Vorlagen gefüllt waren.

In einem mit flüssiger Luft gekühlten Gefäß, das sich zur Schonung der Ölpumpe hinter den Vorlagen befand, hatten sich keine nennenswerten Gasmengen kondensiert, so daß also bei der Destillation keine wesentliche Zersetzung eingetreten sein konnte. Das Gefäß enthielt nur geringe Mengen einer unangenehm nach organischen Schwefelverbindungen riechenden wässerigen Flüssigkeit.

Der erstarrte Inhalt der beiden zylindrischen Vorlagen wurde in 6 Fraktionen zu 3,6, 2,0, 3,0, 1,1, 3,4 und 2,2 g zerlegt. Die Fraktionen II und V wurden genauer untersucht. Fraktion II zeigte nach dem Umkristallisieren aus Äthylalkohol, aus dem der Ester in seidenglänzenden Schüppchen ausfiel, den Schmelzpunkt 62°, während die Fraktion V, auf dieselbe Weise gereinigt, bei 65 bis 65¹/2° schmolz. Die saure Verseifung des bei 62° schmelzenden Esters nach dem Verfahren von Hans Meyer und Brod gab wenig befriedigende Resultate, denn wie die Titration der abgeschiedenen Säure, sowie der Schmelzpunkt derselben zeigte, der · nur 75° betrug, war die Verseifung nach dieser Zeit noch nicht beendet. Der Ester wurde deshalb mit alkoholischer Kalilauge verseift. Einstündiges Kochen am Rückflußkühler genügte zur vollständigen Verseifung. Aus dem entstandenen Kaliumsalz wurde die Säure durch längeres Digerieren mit konz. Salzsäure abgeschieden und solange über Wasser umgeschmolzen, bis dieses neutrale Reaktion zeigte. Rascher kann man aus dem Kaliumsalz durch Salzsäure die Fettsäuren in Freiheit setzen, wenn man in einem Destillierkolben das Kaliumsalz mit Äther versetzt, dann konz. Salzsäure zugibt, gut durchschüttelt und auf dem Wasserbade erwärmt, wobei der Äther die in Freiheit gesetzte Fettsäure aufnimmt und so das noch nicht zersetzte Kaliumsalz der Einwirkung von Salzsäure zugänglicher macht. Durch weiteres Erwärmen wird dann der Äther abdestilliert, wobei die freie Fettsäure als klare geschmolzene Masse auf der Oberfläche der Flüssigkeit bleibt und dann wie sonst durch öfteres Umschmelzen über Wasser von den letzten Resten Salzsäure befreit wird. Durch Umkristallisieren aus Essigester gelingt es dann, die Säure vollständig aschefrei zu Man kommt nach diesem Verfahren viel rascher zu Produkten, die keine Spur von Asche enthalten, als durch die saure Verseifung in Eisessiglösung nach Hans Meyer und Brod. Das Verfahren hat außer der Zeitersparnis auch noch den Vorteil, daß der nur sehr schwer entfernbare Eisessig vermieden wird, von dem auch nur Spuren bei der Bestimmung des Äquivalentgewichts durch Titration erheblich stören.

Die in der Fraktion II enthaltene Säure wurde durch einmaliges Umkristallisieren aus Essigester in schönen Büscheln erhalten, die unter dem Mikroskop wie Tannenzweige aussahen und den Schmelzpunkt $79^{1/2}$ — 80° aufwiesen. Durch Titration mit $^{n}/_{10}$ alkoholischer Kalilauge wurde das Äquivalentgewicht 407,8 gefunden, was einer Säure von der Formel $C_{27}H_{54}O_{2}$ entsprechen würde, deren Molekulargewicht 410,43 beträgt.

0,5189 g Substanz verbrauchten 14,30 ccm 0,08685 n. alkoholische Lauge.

Dieser Vorversuch zeigt, daß im Montanwachs auch noch Säuren mit niedrigerem Molekulargewicht, als der Formel C₂₈H₅₆O₂ entspricht, vorhauden sind. Eine Trennung dieses Säuregemisches

durch fraktionierte Destillation der Ester erschien deshalb aussichtsreich.

Wir gingen dabei jedoch vom Methylester aus, der aus der rohen Säure durchaus nicht so gallertartig schleimig erhalten wurde wie der Äthylester. Auch mußte sich dieser wegen seines niedrigeren Molekulargewichts und wahrscheinlich auch niedrigeren Siedepunkts besser im Vakuum destillieren lassen. Im allgemeinen sind auch die Methylester der Fettsäuren beständiger als die Äthylester, kristallisieren besser und bilden sich leichter 1).

Wir haben auch den Methylester, der in gleicher Weise wie der Äthylester durch Kochen des rohen Säuregemisches mit Methylalkohol und konz. Schwefelsäure dargestellt wurde, in einer kleinen Menge im Vakuum destilliert. Dazu wurde ein ähnlicher Apparat wie zu dem soeben beschriebenen Versuch benutzt. An einem kleinen Claisenkölbenen war das Destillationsrohr in einem stumpfen Winkel nach aufwärts gebogen und an der tiefsten Stelle des so gebildeten Knies ein zylindrisches Gefäß zur Aufnahme des Destillats angeschmolzen. Der überdestillierende Ester wurde sofort zum Erstarren gebracht und der so erhaltene Wachszylinder konnte dann durch bloßes Auseinanderschneiden in verschiedene Fraktionen zerlegt werden.

6,3 g Methylester wurden in diesem Kölbchen unter einem Druck von 0,12 mm Hg destilliert, wobei das Estergemisch bei 194° zu destillieren begann und bis 220° siedete. Zwei herausgeschnittene Fraktionen wurden aus Methylalkohol umkristallisiert. Aus einem niedriger siedenden Anteil wurde ein bei 63 bis 64° schmelzender Methylester erhalten, der nach der Verseifung eine Säure vom Äquivalentgewicht 417,0 ergab.

0,5570 g Substanz verbrauchten 15,39 ccm 0,0868 n. alkoholische

Lauge.

Aus einer höheren Fraktion wurde auf dieselbe Weise eine Säure vom scheinbaren Äquivalentgewicht 424,8 isoliert.

1,0849 g Substanz verbrauchten 29,42 ccm 0,0868 n. alkoholische

Lauge.

Es war also auch selbst bei Verwendung einer so kleinen Substanzmenge durch die fraktionierte Destillation eine deutliche Trennung in die Methylester von Säuren mit verschiedenem Äquivalentgewicht eingetreten.

¹⁾ H. Meyer, Analyse u. Konstitutionsermittl. org. Verb., 2. Aufl., 582 (1909).

Es wurde nunmehr eine größere Menge von Methylester der im Montanwachs enthaltenen Säuren hergestellt und dieses Estergemisch einer viermaligen systematischen fraktionierten Destillation unterworfen.

Zur Veresterung der rohen Säuren mit Methylalkohol und konz. Schwefelsäure wurden je 100 g der rohen Säuren mit 2 l Methylalkohol und 100 ccm konz. Schwefelsäure 15 Stunden am Rückflußkühler erhitzt. Wegen der schweren Löslichkeit der Ester als auch der Säuren mußten verhältnismäßig große Alkoholmengen benutzt werden. Da sowohl die Methylester als auch die Säuren in Petroläther leicht löslich sind, wurde versucht, die in einem Gemisch von Methylalkohol und Petroläther gelösten Säuren mit Hilfe von konz. Schwefelsäure zu verestern. Da beim Zusatz von Schwefelsäure eine Trennung der Lösung in eine Alkohol- und eine Petrolätherschicht eintrat, so wurde durch ein Rührwerk kräftig gerührt, um ein Durchmischen der beiden Flüssigkeiten zu erzielen. Es wurde jedoch auch dadurch keine wesentlich raschere Veresterung erreicht, so daß schließlich das zuerst beschriebene Verfahren weiter angewendet wurde, das allerdings verhältnismäßig viel Methylalkohol erfordert, den man jedoch fast vollständig zurückgewinnen kann. Nach beendeter Veresterung wurde durch einen Heißwassertrichter filtriert, wobei auf dem Filter die harzartigen Verunreinigungen, die noch etwas Ester enthielten, zurückblieben. Das beim Erkalten der Lösung in gelben Flocken ausgefallene Estergemisch wurde abfiltriert, neutral gewaschen, getrocknet und ohne weitere Reinigung zur Destillation verwandt. Aus den feingepulverten, neutral gewaschenen, braunen Rückständen konnten durch Extraktion mit Methylalkohol in einem größeren Extraktionsapparat weitere Esterinengen erhalten werden, die ebenfalls ohne besondere Reinigung der fraktionierten Destillation unterworfen wurden.

Zur Vakuumdestillation wurde die folgende Apparatur benutzt (Abb. 1). Das Destillationsrohr eines etwa 200 ccm fassenden Claisenkolbens führt senkrecht nach unten abgebogen durch einen doppelt durchbohrten Gummistopfen in eine Vorlage nach Steinderfüh, ein zylindrisches Gefäß mit aufgeschliffenem Deckel, der Tubus besitzt. In der Vorlage steht ein leicht drehbares Leitel für 6 Auffanggefäße (Reagensgläser), an welchem zwei

nicht zu leichte Eisenstücke so befestigt sind, daß sie der Glaswand der Vorlage möglichst nahe kommen, ohne jedoch die Drehbarkeit des Gestells zu behindern. Mit Hilfe eines an die Außenwand des Gefäßes angelegten kräftigen Elektromagneten, dessen Pole parallel zu diesen Eisenstücken laufen, und die sich auch möglichst eng an die Glaswand des Apparates anlegen, kann das die Auffanggefäße tragende Metallgestell leicht von außen gedreht werden, ohne den Apparat sonst irgendwie zu bewegen. Um ein Erstarren des übergehenden Esters im Destillationsrohr zu verhindern, wurde durch dasselbe ein 1,8 mm breites und ½ mm

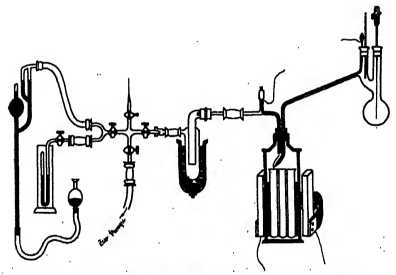


Abb. 1. Apparatur für Vakuumdestillation hochschmelzender Substanzen.

dickes, spiralig aufgerolltes Chromnickelband gezogen, das einerseits durch einen doppelt durchbohrten Gummistopfen in den zur Aufnahme des Thermometers bestimmten Hals des Claisenkolbens ging und anderseits durch ein rechtwinklig gebogenes T-Stück, das sich in einer zweiten Bohrung des Gummistopfens des Vorlagetubus befand. Die Dichtung geschah durch Gummikappen und Verschmieren mit Gummilösung. Die Heizung des Chromnickelbandes erfolgte durch mehrere Akkumulatoren, die auch den Strom für den Elektromagneten der Drehvorrichtung lieferten und durch einen Umschalter je nach Bedarf benutzt werden konnten. An das T-Stück schloß sich eine durch flüssige Luft gekühlte Vorlage und

daran ein Vierwegstück, das zur Pumpe, zum Manometer und zu einem Volumometer nach Mac Leod führte. An einer Abzweigung war außerdem mittels eines Kapillarschlauches ein Wohlscher Hahn befestigt¹), der gestattete, durch geringes Einströmenlassen von Luft den Druck während der Destillation auf einen bestimmten Betrag konstant zu halten. Zur Erzielung regelmäßigen Siedens wurde eine feine Kapillare benutzt; der Destillationskolben wurde mit Hilfe eines Ölbads geheizt.

Zur Destillation wurde der nicht weiter gereinigte Methylester, wie er nach dem früher beschriebenen Verfahren erhalten worden war, verwandt. Die Destillation des Estergemisches verlief ziemlich regelmäßig, nur selten trat durch nicht ganz zu vermeidenden Siedeverzug ein geringes Überschäumen ein. Der übergeschäumte Ester konnte jedoch durch Drehen der Vorlage von dem reinen Destillat getrennt aufgefangen und bei der nächsten Destillation wieder zugesetzt werden. Der Druck wurde konstant auf 5 mm Hg gehalten. Die Destillation begann gewöhnlich bei 225°; bis 260° gingen jedoch nur geringe Mengen Destillat über. Um ein regelmäßiges Destillieren zu erreichen, wurde die Ölbadtemperatur möglichst nur 20-30° höher gehalten als die Destillationstemperatur betrug. Das Destillat ging fast farblos über und erstarrte in der Vorlage zu einer schwach gelblich gefärbten Masse. Durch die elektrische Heizung wurde ein Verstopfen des Destillationsrohres und damit ein unregelmäßiger Verlauf der Destillation sicher vermieden. Insgesamt wurden 428 g roher Ester in 5 Teilen der fraktionierten Destillation unterworfen und das Destillat zunächst in Temperaturintervallen von 15° getrennt aufgefangen. Es wurden erhalten:

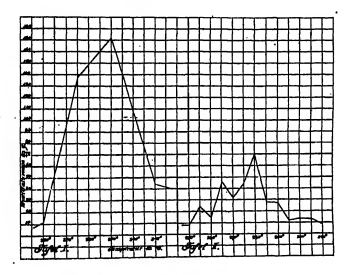
Übersicht I.

Fraktion				o 0					g	%
1			bi	B 2	60		•		11,5	2,7
2		260—275 275—290						187,7	82,2 40,8	
8								172,4		
4		1	90	-1	310				44,1	10,8
Rückstand				•				•	52,6	12,8
Verlust .	•			•	•	•	•		9,6	2,2
		_			Jun	me			427,9	100,0

¹⁾ Houben-Weyl, S. 540.

Als die Temperatur 310° erreicht worden war, hörte die Destillation fast ganz auf und es blieb im Kolben ein harzartiger dunkler Rückstand, der beim Erkalten eine spröde Masse von mattem Bruch darstellte.

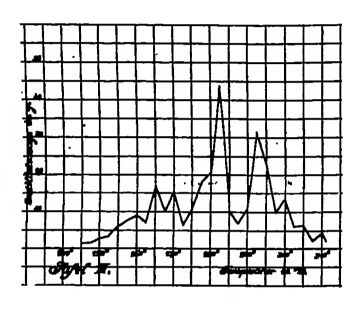
Die 4 Fraktionen bis 310° , insgesamt 365,7 g, wurden nun einzeln wiederum einer fraktionierten Destillation unter denselben Bedingungen unterworfen und diesmal die innerhalb 5° übergehenden Anteile gesondert aufgefangen.

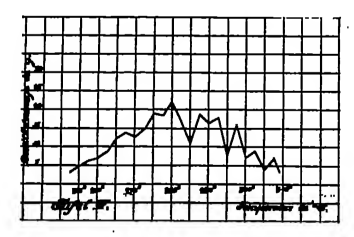


Übersicht II.

Fraktion	۰۵ .	g .	%
1	bis 250	8,0	2,2
2 }	250-255	24,5	6,7
8	255-260	14,6	4,0
4	260-265	46,7	12,8
5	265-270	81,1	8,5
6	270-275	48,7	12,0
7	275-280	70,2	19,2
8	280-285	27,4	7,5
9	285-290	27,5	7,5
10	290-295	11,8	8,1
11	295-800	18,4	8,7
12	800-804	18,0	8,6
Rückstand v	and Destillationsverlust	88,6	9,2
	Summe	365,0	100,0

Die erhaltenen Ausbeuten sind in Tafel 2 graphisch eingetragen.
Die einzelnen bei der zweiten Destillation erhaltenen Fraktionen wurden noch einer zweimaligen fraktionierten Destillation bei





5 mm Druck unterworfen und das Destillat jetzt von $2^{1}/s \approx 2^{1}/s^{2}$ aufgefangen. Die Besuliste sind in Übersicht III und IV sowie in Tafel 8 und 4 eingetragen.

Übereicht III.

-											
Fraktien	•0	liekup.	C	9/0							
	16 942 V ₀										
1 1	2432/1-244	1 =	149	1,8							
	345—3474		1,1	9,8							
	847 / ₁ 250	1 =	1,4	0,4							
1 1	250-252/2	1 =	1,6	0,0							
1	0401/ - 041	1	8,8	1,0							
- 1	2624,265	60	6,1	1,9							
7	255-2571/2		7,7	3,4							
	2511/2-250	61	9,0	3,3							
- 1	900-2681/1	634,	7,0	1,0							
	2021/1-266	69 7/ 6	16,0	6,9							
10	945 8471/3) —	10,0	8,1							
11	287 /	i –	154	6,8							
19	210-211/		4,3	1,9							
. 18	878 ¹ / ₄		10,0	3,4							
14	876—877 ¹ / ₀	44	16,5,	8,7							
15	211 / ₁ -260	e#Y,	20,6	9,4							
18	280-1821/		48,8	18,4							
17	289 1/4-285	e r	10,1	8,1							
18	385-86T1/s	I —	8,1	3,1							
19	1271/s980	1 —	10,0	1 2,3							
90	290	10	81,5	9,7							
91	2001/4200	_	12,0	7,1							
99	295-2011/	l	9.8	8,0							
23	2971/4-200	_	18,7	4,9							
94	800-808 ¹ / ₆	-	6,0	1,9							
26	909 ¹ / ₂ —806	77	فية	2,0							
26	805 — 80Y ¹ / ₆	<u> </u>	1,0	9.0							
91	8071/g \$10	-	4.9	1,8							
Philade		1 1 4	11,0	8,4							
Yelmi		1 1 1	¥	1,0							
		Pathe	324,4	100,0							

Untersyckung einzelner Fraktionen.

Wie schon durch die Vorversuche festgestellt worden war, enthält das Montanwachs neben der Montansture, die bisher als einzige Sture darin nachgewiesen wurde und der man die Formel Cas Has Os zuschreibt, auch noch Sturen von niedrigerem Molekulargewicht.

He wurde daher von den bei der 4. Destillation erhaltenen Einzelfraktionen zuerst die bei 265—2671/2° siedende untersucht,

Chernicht IV.

Fraktion	•0	ľ	%			
	bio 252 ² / ₄	8,1	1,1			
1	2651/4-255	4.0	1,7			
	254	ų.	2,3			
8	3871/4-260	6,0	94			
4	160-161/a	8,8	8,0			
5	2621/4-205	19,1	6,3			
•	265-2671/2	18,6	47			
7	1611/4-110	19,7	4,4			
•	270-2721/	14,8	1,0			
	1711/4-175	19,0	6,6			
to ·	976-9771/4	18,5	4.4			
ti j	3771/4-280	32,4	1,7			
19	200-1991/a	17,0	6,0			
18	181/,-185	10,6	8,7			
- I4 (365 1571/4	18,7	4			
18	8871/ ₄	16,9	1,6			
16	190-1911/,	17,9	6,3			
LT	191'/,195	7,6	1,6			
18 [195 1971/6	16,8	6,6			
19	991 ¹ / ₉ 800	7,9	2,5			
90	800 809 ¹ / ₉	8,0	8,0			
91	202 / 205	8,6	1,8			
89	808 8071/a	6,9	9,4			
Richard .		. 19,0	4,4			
Vertust		. 2,6	0,0			
Summe \$89,8 100,0						

da diesa Fraktion in größerer Menge erhalten werden war, somit bier wehl die Auhänlung des Esters einer bestimmten Säure stattgefunden haben mulite.

Untereschung der Esterfraktion 285-2871/2°.

Dio Kateriraktion 265—2671/2° (18,6g) stellte, wie auch alle andern, eine hellgelbe wachsartige Masse dar (Schmp. 61—611/2°). Sie wurde zur Reinigung in ziemlich viel Benzel gelöst, filtziert ind langenm erkelten lassen. Debei fielen aus der gelblich gefürbten Löung eine geringe Menge kleiner, glänzender, weißer Kriställchen (Al. aus, die getrocknet den Schmp. 76,5—77° zeigten (1,19 g), die Kutterlauge (B) wurde weiter eingeengt. Durch viermaliges Unkristelligieren aus Benzel konnte der Schmp. des Produktes A auf

76° erhüht werden, wobei noch 0,92 g Substanz varblieben. Unter dem Mikroskop zeigten die Kristalie die Form von zweigartig angeordneten Nädelchen. Sie erwiesen sich als eine Fettsäure, deren Äquivalentgewicht zu 882,6 gefunden wurde.

0,5195 g Substanz verbranchten 15,9 ccm 0,0854 n. alkoholische Lange.

Das gefundene Molekulargewicht stimmt genan auf eine Saure von der Formel Ces Has Ca, welche das Aquivalentgewicht 889,58 verlangt. Über eine Saure von dieser Zumammensetzung findet sich in der Literatur nur eine einzige Angabe. Carius1) hat aus der Fettmasse der Analdrüsentsschen von Hyaena striata eine Säure, die er nach ihrem Ursprung Hysenasture nennt, isoliert, deren Analysen werte durch Verbrennung der freien Saure, des Calciumund Bleisalzes auf die Formel Cas Has Ca stimmen. Der Schnip. betrug nach Carius 77-78°. Ob die gefundene Sture mit der Hygenesiure identisch ist, muß dahingestellt bleiben. Der Schum. von 78°, der von uns gofunden wurde, stimmt ellerdings euch mit der Angabe von Carine überein. Die Saure ist wohl als eine im Montanwachs enthaltene Verhindung zu betrachten, die bei der Destillation nicht verändert worden ist, da ja sonst aus der Sauro entweder ein Kohlenwageerstoff oder ein Keton entstanden sein müßte. Ührigens eind ja auch die Fettaluren, wenn sie nicht zu hohes Molekulargewicht seigen, im Vakuum unsersetist destillerber.

Aus der eingeengten Mutterlange B schieden sich beim Erkalten reichliche Mengen kleiner weißer Schüppehen aus, die unter dem Mikroskop als dechsiegelertig übereinandergelagert erkennbar waren. Sie zeigten nach dem Trocknen zunächst den Schmelspunkt 69½, bis 68° und besaßen einen schönen perimutterartigen Glanz. Wegen der leichten Löslichkeit in Bensol wurde zum weiteren Umkristallisieren Methylalkahol gewählt, worin der Ester sich als sehr schwer löslich erwies. Nach zweimaligem Umkristallisieren zeigten die schneeweißen Schüppehen dem Schmelspunkt 65½,—64°. De die direkte Titration des Esters je nach der Verseifungsdauer verschiedene Werte ergab, die Verseifung also anscheinend nur langsam erfolgte, wurde die Gesamtmenge, etwa 9,0 g, durch fünfstündiges Erhitzen am Bückfußkühler mit Äthylalkohol und Kaillauge vollständig verseift, der Alkohol größtenteils abdestilliert, der Rest auf

⁵ A. 180, 165 (1864).

dem Wasserbade verjagt und aus dem so erhaltenen trockenon Kallumaniz durch konz. Salzature und Ather nach dem oben beschriebenen Verfahren die freie Saure abgeschieden. Diese schmolz ganz klar und erstarrte über Wasser strablig kristallinisch. wurde solenge über Watter umgeschmolzen, bis dieses neutral respierte, dann getrocknet und sweimal aus Resigester, der sich auch hier für die hochmolekulere Fettakure als vorzügliches Kristalligationsmittel cryles, unkristallisiert. Die Saure fiel aus dem Emigester in schönen tannensweig- oder eisblumenartig angeordneten feinen Nädelchen aus und seigte den Schmelspunkt 81°. Die Titration ergab allerdings trots der deutlichen Kristallbildung, die auch unter dem Mikroskop einheitlich erschien, für das Aquivalentrewicht den hahen Wert 450.8. Wir vermuteten deher in der Saure noch geringe Mangen nantraler Verunreinigungen, die natürlich das Aquivalentgewicht bedeutend erhöhen. Die Säure wurde daher durch Lösen in Alkohol und genanes Neutralisieren mit alkoholischer Kalliange unter Zusatz von Phenolphthalein in das Kaliumisels verwandelt. Nach dem Abdampfen des Alkohols hintorblieb dieses als weißes amorphes Pulver (8,99 g). Es wurde sunichet 8 Stunden mit Petrolither extrahlert, wohrd sich die Menge and 8,25 g verminderte. Nach nochmaligem dreistindigen Extrahieren mit Benzol wurden nur noch Spuren von Substanzen ans dem Kalinmaaks gelöst. Durch Zersetzen mit konz. Salzaäure in Gogenwart von Ather wurde die freie Saure aus dem Kaliumsalz abgeschieden und wiederum zweimal ens Rasigester umkristallisjort. Sie ergab nun bei der Titration das Aquivalentgewicht 408,9.

0,5685 g Substanz verbranchten 16,06 ccm 0,0858 n. alkoholischen Lauge.

Um festmustellen, ob die Säure doch nicht noch neutrale Verunreinigungen enthielt, wurde sie nochmals in das Kaliumsals vorwandelt, dieses 18 Stunden im Soxhlet mit Petroläther extrahiort, wieder in die Säure verwandelt und diese aus Resigeater umkristalliziert, wobei sie mit einem Schmelspunkt von 81° erhalten wurde. Durch Titration wurde das Äquivalentgewicht 409,9 gefunden,

o,6980 g Saure verbreuchten 20,14 com 0,0847 n. alkoholische Lauge.

Die Säure war also frei von neutralen Bestandteilen.

Um zu prüfen, ob die Säure einheitlich war, haben wir sie einer fraktionierten Füllung mit Magnesiumaostat nach der Methode yon Heintz') unterworfen. 8,0 g der Säure vom Aquivalentgewicht 409,2 wurden in 150 com Alkohol gelöst und dreimal mit je 0,16 g Magnesiumacetat heiß gefällt. Die einzelnen Fällungen an Magnesiumsalsen, wurden getrocknet, nach dem schon beschriebenen Verfahren mit Salzzäure und Äther in die Säure verwandelt und diese aus Ensigester umkristallisiert. Im Alkohol blieb nach dem Fällen mit Magnesiumscotat noch eine geringe Menge Magnesiumsels zurück, das ebenfalls in die Säure verwandelt und untersucht wurde. In der nachfolgenden Übersicht sind die erhaltenen Resultate zusammentgestellt.

Übereicht V.

	Mongé der em Umigneter umkristelli- nierten Mare	Salemak- punkt	Enr Titration Supervadus Hongo		rench en leaker KOH Remailität der Lange	Ger.
J. Pilling	0,6679	63	0,8816	10,69	0,0848	488,7
	0,6499	61,5—63	0,6899	18,84	0,0859	411,1
	1,0810	61—61,5	0,688	8,44	0,0848	410,4
	0,4016	61—61,5	0,4616	18,80	0,0851	896,8

De sich bei der Fällung mit Magnesiumscetat eine geringe Beimengung an Substanzen mit niedrigerem und höherem Molekulargewicht ergeben hatte, so haben wir die Fraktionen 2 und 3 vereinigt, nochmale einer sweimaligen Fällung mit Magnesiumscetat unterworfen und dabei die Fraktionen A, B und einen Rückstand O in folgenden Mengen erhalten.

Thereight VL

•	Mange der ens Redgreter wehrfelell- alerien Oliere	fishmab- peakt	Sur Tireties experients Emps	Verbrands da 0,1154 a, EOH	Lps. Coy.
, — # characacacacaca	8 .	• 0	6	9444	
Filling A	0,4818 0,7800 0,1180	85 . 85 81,5	0,6889 	9,49 19,86	411,8 418,0 —

¹⁾ J. pr. [1] 66, 6 (1855).

Die Mikroelementaranalyse nach Pregl ergab1):

Fallung A: 2,805 mg Substans gaben 7,525 mg CO₂ und 8,189 mg H₂O;

B: 8,760 mg Substans gaben 10,880 mg OO₂ und 4,500 mg H₂O;

Fallung A: 78,81% O, 18,48% H,

B: 78,94% O, 18,89% H.

Berechnet für On HatOn: 78,94% O, 18,98% H.

Wie ans der Übersicht VI hervorgeht, wurde sowohl für die Füllung A als auch für die Fällung B ein auf die Formel C₁₇ H₂₄O₂ stimmendes Äquivalentgewicht gefunden; die beiden Befunde 411,5 und 410,0 weichen von dem theoretisch für C₁₇ H₂₄O₂ geforderten Wert 410,48 so gut wie gar nicht ab. Die Känheitlichkeit der Verbindung steht somit fest und es ist damit nachgewiesen, daß im Montanwachs eine Säure C₁₇ H₂₄O₂ vorkommt.

Diese Sture kristellisiert aus Kasigester in Nädelchan, die büschelförnig angeordnet sind. Unter günstigen Umständen erhält man manchmal 1—2 cm lange Nadeln. Unter dem Mikroskop betrachtet erscheinen die Nadeln in Form von tannensweigoder moosartigen Gebildan, von denen eine Mikrophotographie in 50 facher Vergrößerung angefertigt wurde (s. Abb. 2). Kine Säure C₂₇H₃₄O₂ vom Schmelspunkt 82° ist erst kürstich von Gascard*) im chinesischen Wachs aufgefunden worden und er hat ihr Molekulargewicht durch Titration su 411,0 ermittelt. Gascard hält diese Säure für verschieden von der gewähnlichen Oerotinslure C₂₂H₃₄O₃ aus Bienenwachs, die den Schmelspunkt 78—79° zeigt. Die von uns isolierte Säure C₂₂H₃₄O₃ zeigt denselben Schmelspunkt und dasselbe Molekulargewicht wie die von Gascard aus chinesischem Wachs erhaltene und es ist sehr wahrscheinlich, daß beide Verbindungen identisch sind.

Wir schlegen vor, die im Montanwachs verkommende Sture C. H.O. Carbocerinsture zu nennen.

Untersuchung der Fraktion 2771/2-280°.

; Weiters Untersuchungen haben wir mit der swischen 2771/2 bis 280° übergegungenen Fraktion, die in einer Menge von 29,4 g

^(*) Die Mikrosselysen wurden von Horrn Dr. Priodriek, amgelührt, den wir au deller Stelle heeten deuten.

^{7-0.} r. 170, 1820 (1920).

orhalten worden war, durchgeführt. Die Fraktionen, die zwischen der vorher untersuchten und der jetzt in Angriff genommenen liegen, haben wir vorläufig außer acht gelassen; da sie in geringeren Mengen als die jetzt zur Untersuchung vorgenommene erhalten wurden waren. Die Aufarbeitung geschah in derselben Weise wie bei der Fraktion 265—267½. Es wurde zunächst wieder sus Benzel unkristallisiert, wobel 4,48 g eines fein kristallinischen, in Benzel schwer löslichen Produktes vom Schmelspunkt 77° abgetrennt wurde, das sich als eine freie Säure erwies. Der Schmelspunkt ließ sich durch nochmaliges Umkristallisieren aus Benzel auf 78—79° erhöhen.

Die Säure (8,187 g) wurde in ihr Kalimmals übergeführt und dieses 16 Stunden mit Benzel extrahiert. Es ging nur eine ganz geringe Menge (0,009 g) in Lösung, so daß die Säure also frei von neutralen Bestandteilen war. Die ans dem Kalimmals auf die übliche Weise wieder abgeschiedene Säure wies nach dem Umkristallisieren aus Essigester und Trocknen im Vakuum einen Schmelspunkt von 61,5-89° auf. Als Äquivalentgewicht wurde 408,5 gefunden.

0,5909 g Substanz verbrauchten bei der Titration mit alkoholischer Kalilange 19,86 com 0,1170 n. Lange. En liegt hier somit Carbocerinalure Carlles On vor.

Durch Rinengen der Mutterlauge konnten 19,6 g Ester in Form von giansenden weißen Schüppehen gewonnen werden. Ein weiteres Einengen der Matterlauge ergab noch 8,11 g eines etwas gelblich gefürbten Esters. Durch Umkristellisieren aus Methylalkohol und ana hochsiedendem Petrolather wurden achließlich aus der ersteren Menge 9,94 g Ester in schönen gillnænden Schüppehen vom Schmelswunkt 671/2-68° erhalten. Der Ester wurde in der fiblishen Weise mit alkoholischer Kalijange verseift und aus einer kieinen Menge des erhaltenen Kallumsalzes die freie Saure abgreschieden, die bei der Titration ein Molekulargewicht von 478,9 zeigte. Die Hauptmenge des Kaliumsalzes wurde dereufnin 16 Stunden sunschet mit Petrolather und nochmale 16 Stunden mit Bensol extrahiert, wobei geringe Mengen neutraler Bestandteile in Lösung gingen. Aus dem extrahierten Kaliumsalz wurde in der ühlichen Weise die freie Saure hergestellt und diese aus Ensigester umkristellisiert, ans dem sie in zu Büschein vereinigten Nädelchen susilel, die unter dem Mikroskop tannensweigertig angeordnet erschienen. Sie zeigten den Schmelspunkt 85°. Die Titration ergab für das Aguivalentzewicht im Mittel den Wert 480,4.

- 0,4539 g Substanz verbrauchten 9,04 com 0,1170 n. alkohol.
 Kalilauge. Äqu.-Gew. = 429.1.
- 2. 0,6525 g Substans verbranchten 13,92 ccm 0,1170 n. alkohol. Kalilange. Ägu.-Gew. == 481.6.

Der für des Aquivalentgewicht gefundene Wert liegt swischen den Werten 494,45 für C₁₀H₄₀O₅ und 488,46 für C₁₀H₄₀O₅. Wir haben nun 5,35 g der Sture auch hier der fraktionierten Fällung mit Magnesiumacetat unterworfen und drei Fällungen und einen Rückstand erhalten. Aus den ausgefüllten Magnesiumsalzen sowie aus dem Rückstand wurde die Säure in der üblichen Weise abgeschieden und aus Kesigester umkristallisiert. Die Resultste sind in folgender Übersicht enthalten,

Übersieht VII.

	Hongs for one Hedgester underletelli-	Sokweis- panki	Zer Titration engovenite Konga	Verb	Āţu Gew.					
area to room the	siertee Aten	• 0		-	Nameliät der Lauge					
1. William	0,8346	85,500	a) 0,4460	8,63	0,1170	499,5				
1. , .	1,0109	05-05,5	b) 0,4695 a) 0,5931	11,66	Q1178 Q1178	435,0				
a	1,0896	84-88,5	b) 0,4485 h) 0,4485 h) 0,5640	7,68 6,78 11,09	0,1179 0,1179 0,1179	484,1 484,1				
Bildwind	.1,7100	84—84,5	a) 0,8519 b) 0,8818	11,16	0,1179 0,1179	419,5 490,4				

Wie die Übersicht VII zeigt, ließ sich die Säure vom Äquivalentgewicht 480,4 durch fraktionierte Fällung mit Magnesiumacetat insofern reinigen, als dadurch geringe Mengen einer Säure von niedrigerem Molekulargewicht abgetrennt werden konnten. Die Fällung 1 ergab bei der Titration den fast theoretisch auf die Formel C. H., O. (Äquivalentgewicht 488,46) stimmenden Wert, während die bei den Fällungen 2 und 3 erhaltenen Werte um einige Einheiten zu niedrig waren. Der Rückstand zeigte dagen ein scheinbares Äquivalentgewicht, das niedriger lag, als der von der Formel C. H., O. geforderte Wert 424,45, so daß schon dargens die Abwesenheit einer Säure C. H., O. in dem von uns untersuchten Montanwachs hervorgeht. Um den Beweis des Richtsuchten

yorhandenseins einer Saure C. H., O. noch schärfer zu führen, haben wir den bei der fraktionierten Fällung mit Magnesiumscotat erhaltenen Rückstund einer erneuten Fallung mit Magnesiumacetat unterworfen und dabei die in Übernicht VIII angeführten Werte erhalten.

Mharelaht VIII.

	Mange der em Umigester umkristelli- sterien füure	Relevate penki	Ser Tireiles engiventis Yanga	Yerleranik en 0,1186 a. alkuballeriner KOR	iq					
		• σ		1000	<u> </u>					
Filling A	0,4886	84,3—B	0,4048	80,8	41,3					
Richard U	0,8191	84,5 84 -84, 5	0,5797	15,03	413,6					

He ist any dieser Übersicht ganz einwandfrei zu ersehen, daß der Rückstand in swei Verbindungen ameinandergefallen ist, deren Annivalenteswichte den Formein C. H., O. und C. H., O. entsprechen. Die Ahwesenheit einer Säure O. H. O. ist damit ganz sicher nachgewiesen. Die bei der ersten fraktionierten Fällung mit Magnesiumacetat erhaltenen Fraktionen 2 und 8 (siehe Übersicht VII) stellten somit eine schon fast reine Saure O. H. O. dar, die nur geringe Mengen der Säure O. H. O. onthalten kounte. Eine nochmalige fraktionierte Fillung der beiden vereinigten Fraktionen mit Magnesinuscetat ergab dann auch die in Übersicht IX angeführten Werte, die sehr gut auf die Formel CarHis-Os stimmen.

übaşelekt IX.

					_
	Mango der em Resignatur umkristalli- alariem Marc	Selencio- punkt	Ser Titration engrymatis Kongs	Verleunch ga 0,1100 a. alimbelieher EOH	iqu- Ger.
	8	• 0	<u> </u>		<u> </u>
Filling A	0,5448 0,5448 0,6084	86 -84,5 86 83	0,4488 0,4688 0,4688	9,08 10,80 9,17	440,5 488,8 486,7

Im Backstand O hette sich dann, wie aus der Äquivalent-. gewichtsbestimmung zu ersehen ist, die Säure Om HatOn schom betrichtlich angereichert und es ist nicht daran zu zweifeln, daß eine nochmelige Fraktionierung des Rückstandes O eine weitere Tronnung herbeiführen würde.

Die Fällung A ergab bei der Mikroanalyse nach Progl: 8,118 mg Subst.: 9,055 mg CO₂ und 8,785 mg H₂O;

8,971 mg Subst.: 11,570 mg OO: und 4,650 mg H.O.

Gef. 79,85% O, 18,41% H;

79,48% O, 18,10% H;

Ber. für Cm H40Og: 79,87% C, 18,88% H.

Die Montanature $O_{20}H_{10}O_{2}$ kristallisiert aus Essigestor obenso wie die Carbocorinsture $O_{27}H_{34}O_{2}$ in zu Büscheln vereinigten Midelchen, die sich unter dem Mikroskop ebenfalls als tannensweigartige Gebilde zu erkennen geben. Abb. 8 gibt eine mikrophotographische Darstellung in 50facher Vergrößerung.



Abb, 2, Carbonelimbers O_W H_{ad} O₆ (50 fash veges).



Abb. S.
Mantandare C_{ap} H_{ap} C_a
(40 feeb years.)



Abb. 4. Generally were $G_{pr}\Pi_{pr}G_{p}$ and $G_{pr}\Pi_{pr}G_{p}$ (1:1) (30 facts verge.).

Die aus der ersten Fällung mit Magnesiumacetat (Übersicht VII) abgeschiedene und aus Kesigester umkristallisierte Säure, die den Schmelspunkt 85,5—86° seigte, wurde nach der Bestimmung des Ändvalentgewichts aus dem entstandenen Kaliumsals surückgewonnen und nochmals aus Resigester umkristallisiert, wobel eine wiederholte Schmelspunktbestimmung 88—86,5° ergab, welcher Schmelspunkt also für die reine Montansäure Om-Has On angenommen werden muß.

Die Mikroanalyse nach Pregl ergah:

8,608 mg Subst.: 10,485 mg OO₂ und 4,210 mg H₂O; 8,287 mg Subst.: 9,560 mg OO₂ und 8,960 mg H₂O.

Gef.: 79,89 % O, 18,07 % H;

79,84% O, 18,48% H.

Ber. für Can Han Can: 79,87 % C, 18,88 % H.

Aus Risensig kristallisiert die Säure in stark glänsenden Nädelchen, die unter dem Mikroskop zu Büscheln vereinigt erscheinen.

Wir haben also in dem von uns untersuchten Montanwachs B Shuren nachgewiesen, die die Fermein Cas Has Os, Car Has Os und Cas Has Os und die Schmelspunkte 78°, 83° und 86,5° bestissen. Die Shure Cas Has Os wurde allerdings in dem Estergemisch nur in untergeordneten Mengen in einer Fraktion in freier Form gefunden. Die Shuren Car Has Os und Cas Has Os bilden hingegen die Hauptmasse der von uns untersuchten Hauptfraktionen. Es ist wahrscheinlich, daß die Shure Cas Has Os in Form ihres Esters in den niedersten Esterfraktionen vorkommt; eine diesbesgl. Untersuchung steht noch aus, ebenso eine Untersuchung der höchsten bei der Vaknumdestillation des Esters erhaltenen Fraktionen, in der wahrsecheinlich auch noch Shuren von höherem Mol-Gewicht verhanden sind.

Hino Sture $C_{22}H_{24}O_{3}$ mit dem Schmelspunkt 83° ist wie schon urwähnt von Gascard auch im chinosischen Wachs festgestellt worden und wahrscheinlich mit der von uns im Hontanwachs aufgefundenen Sture $C_{27}H_{24}O_{3}$ die denselben Schmelspunkt aufweist, identisch. Die Identität der Sture $C_{27}H_{24}O_{3}$ mit der eigentlichen Gerotinsture aus Bienenwachs, der man nach den Untersuchungen von Lewkowitsch¹) die Formel $C_{22}H_{24}O_{3}$ suschreibt und die auch den niedrigeren Schmelspunkt von 78° besitzt, ist wohl ausgeschlossen. Es ist daher wünschenswert, daß in der Literatur diese beiden Sturen nicht unter demselben Namen registriert werden.

Für die Montanskure ist schon von Holl?) die Formel $C_m H_{ks} O_s$ aufgestellt worden. Hans Meyer und Brod!) haben dann allerdings vor einigen Jahren die Formel $C_m H_{ks} O_s$ wahrscheinlicher gemacht. Es ist jedoch auffallig, daß diese Autoren in ihrem gereinigten Montanwachs keine Skure von niedrigeren Molekulargewicht als der Formel $C_m H_{ks} O_s$ entspricht, nachgewiesen haben,

⁵) Proc. Chem. Soc. 1880, 60; Lowkowitzch, Chemische Technologie u. Analyse der Öle, Felix und Washes 1, Bennyadweig 1904, S. 107.

^{1) 2.} mg. 18, 846 (1900).

⁵⁾ N. 84, 1148 (1918).

während sie für das Molekulargewicht ihrer Säure oft Werte erhielten, die über 424,45 lagen, trotzdem sie die Säure in Form ihren Lithiumsalzes durch langandauerndes Extrahleren mit verschiedenen organischen Lösungsmitteln, wie Petroläther und Benzel, von neutralen Bestandteilen befreit hatten. Nach unseren Erfahrungen führt die Trennung der sauren Bestandteile von den neutralen durch Extraktion der Salse mit Benzel oder Petroläther durchaus rasch und vollständig zum Ziel.

In dem von uns untersuchten Montanwachs haben wir die Anwesenheit der Säuren $C_{22}H_{44}O_{2}$ und $C_{22}H_{42}O_{3}$ sieher nachgewiesen. Für die Existens einer Säure $C_{22}H_{44}O_{3}$ ergaben sieh dagegen keine Anhaltspunkte. Es muß daraus geschlossen werden, daß eine Säure $C_{32}H_{44}O_{3}$ im Montanwachs nicht existiert und daß der unter dem Namen Montansäure beschriebenen Verbindung die Formel $C_{32}H_{44}O_{3}$ zuzuschreiben ist.

Wenn num die Säuren C₁₇H_MO₂ und O₂H_MO₃ in ungefähr gleichen Mengen im Montanwachs vorknummen, so ist leicht einzusuchen, daß verschiedene Forscher, die für die Trennung dieser Siluren nicht scharie Trennungsmethoden, wie fraktionierte Destillation und fraktionierte Fällung angewandt haben, leicht zu einem Siluregemisch kommen, dessen Elementeranalyse und Titration sich mit der Formel O₂₂H_MO₃ und dem Äquivalentgewicht 434,45 vereinbaren läßt. Tatsächlich kam anch Hell, der die Montansture durch fraktionierte Destillation ihres Estern reinigte, zur Formel O₂₂H_MO₃.

Ther das Anssehen der Montansäure finden sich in der Literatur nur spärliche Angaben. Hans Meyer und Brod erhielten sie aus Risessig in schönen glänzenden Schuppen vom Schmelzpunkt 86°. Wir haben sie aus diesem Lösungsmittel in glänzenden Nadeln erhalten. Aus Radgester gibt unsere Säure Kristalle, deren Aussehen unter dem Mikroskop die Abb. 3 vernaschaulicht (mikrophotographische Aufnahme in 50 scher Vorgrößerung). Meist wird sie jedoch, wie aus der Literatur zu erschen ist, in ziemlich unscheinbarer Form vom Schmelspunkt 84° erhalten. Hin Versuch zeigte tun, daß ein Gemisch gleicher Mengen der von uns isolierten bezeit und daß das Kristallisationsvermögen dieses Gemisches agenüber den reinen Substanzon außerordentlich stark versichten immerhin noch deutlich wahrnehmbar ist. Abb. 4

Walthoher Vergrüßerung.

Exophotographie dieses aus Rosigoster umkristallisierten

Es liegt bei der in der üblichen Weise ohne besondere Trennungsmethoden isolierten Montanesure wohl ein Shulicher Fall vor, wie für ein Gemisch von gleichen Teilen Palmitin- und Steerinsture, des lange Zeit unter dem Namen Margarinsture in der Literatur heimisch war, his es Hoints gelang, dieses Sauregemisch durch fraktionierte Fällung mit Magnesiumaostat zu trennen. Bei der vermeintlichen Margarinsture liegt allerdings der Schmelspunkt niedriger als der der beiden Komponenten. In vorliegendem Fall tritt beim Vermischen der Carbocerinsture C. H. O. mit dem Schmelspunkt 82° und der Montanskure C.H.O. mit dem Schmelspunkt 86° jedoch keine wahrnehmbere Schmelspunktedepression ein und man findet für den Schmelspunkt das arithmetische Mittel aus den Schmelspunkten der gemischten reinen Sturen, nämlich 84°. He ist dies bei so hochmolekuleren, in ihrer Konstitution sich nur durch eine kleine Verlängerung in der Kohlenstoffkette unterscheidenden Suhstanzen begreiflich. Hier liegen eben die Schmelsnunkte für die verschiedenprosentigen Gemische nur auf einer mildig gehogenen, fast eine Gerade bildenden Linie, während sich im Falle der niedriger molekularen Palmitin- und Sieuringkure eine Schmelzkurve ergibt, deren Kutektikum unter dem Schmelspunkt der Palmitinature liegt.

. Was die Konstitution der Montanature anbetrifft, so wurde yon Hans Meyer und Brod 1) aus dem Schmelspunkt von 86° und der großen Beweglichkolt des Brons in der a-Bronmontanskure auf die Isostruktur der Säure geschlossen. Auch die leichte Angreifberkeit der Montanelure durch Ozon") wurde für das Vorhandensein einer verzweigten Kette sprechen. Der Schmelspunkt von 86° konnte jedoch nur solange gegen die normale Struktur der Montanasure geltend gemacht werden, als man dieser die Formal C. H. O. suschrich, de die normale Fettalure von dieser Zusammenseizung allerdings nach der Schmelspunkturegelmäßigknit, die bis zu der noch bekannten normalen Shure C. H. O.) besteht, einen bedentand häheren Schmelspunkt besitzen müßte. Als Säure C. H. O. ist jedoch die Montanature, wie Überricht X zeigt, ohne weiteres in der Reihe der normalen Säuren unterzuhringen. Ebenso lassen sich in diese Reihe auch die Säure C. H. O. und die Carboosrinsture On Had On einordnen.

⁷⁾ E. M. 1164 (1919).

⁷⁾ Frank Fischer and II, Tropsek, Alb, Roble 2, 171 (1917).

⁷⁾ Hans Mayor, L. Brod and W. Soyka, E. M., 1118 (1918).

Übernicht L.

11-	مروعة با						Armhi der Echlensint- eisenn	Edimelopuski 9 ()
Haptadescenture (yath	, N	ولا	<u>u</u> h	L)	•	17	6061
Implementers .							19	64,5
Tenal manual are							91	(10) which belowers
Tribunature .							33	(74) nicht bekannt
Hytrasian							95	78
Carboarimiero .							27	111
Manhandare							39	86-83,5
Mallachalture .							81	90
Phythesterrylabure							14	9405

Micht gut zu vereinbaren mit der normalen Struktur der Montansture ist allerdings der von Melitta Merkel¹) festgestellte Zusammenhang der Montansture mit der aus Cerylalkohol hergestellten Cerotinsture, der nach ihrem Schmelspunkt von 78° und ihrem von Marie⁵) festgestellten Verhalten gegen Salpetersture Isostruktur zususchreiben wäre.

Zusammenfaseung.

He words nachgewissen, daß im Montanwechs aus mitteldeutscher Schweikohle neben der Montansture $C_mH_mO_n$ noch eine Säure $C_mH_{kk}O_k$, die Carbocerinsture genannt wurde, sowie in geringen Mengen auch eine Säure $C_mH_{kk}O_k$ vorkommen. Die Formel $C_mH_{kk}O_k$ für die Montansture wurde sichergestellt und die Abwesscheit einer Säure $C_mH_{kk}O_k$ bewiesen.

Mülheim-Ruhr, Januar 1999.

In der Diskussion über den Vortrag H. Tropsch, Milheim-Ruhr: "Über die Zusammensetzung des Montanwachses", der inhaltlich mit verstebender Veröffentlichung übereinstimmt"), wendet sich Pfaff gegen die Verseifung des Montanwachses im Autoklayen,

i) Dissertation, Tiblingua 1916.

⁾ A. d. [7] 7, 181 (1886); a. s. Dissertition M. Morkel S. 11.

³ D Vertrag, gehalten in der Fushgruppe für Brunnifaß- und Missrallichemie auf im Modefrerministeng des Vereine denimber Chamilton in Handway. Siehe Brunteieff-Immisß, \$80(1988).

die ihm nicht einwandfrei erscheint, da die verwendete Kalilange sehr stark (25-28% ig) und die Verseifungstemperatur nach den Druckangaben (etwa 10 Atm.) höher als 165° gewesen ist, so daß die Reaktion von Hell, nämlich die Oxydation der bei der Verseifung entstandenen Alkohole zu Säuren eingetreten zein kann. Selbst wenn die Verseifungsmethode einwandfrei wäre, so müßten von der Saure C., etwa gleiche Mengen im Montanwache enthalten sein wie von der Saure O., was auf Grund der Versuche von Pfaff absolut nicht zutrifft. Wenn niedrigere Sauren im Montanwachs noch enthalten sind, kann fhre Menge nur sehr klein sein. Ferner bedarf die Bestimmung des Molekulargewichtes einer sorgfiltigen Nachprüfung. Direkte Titration ergibt nach Pfaffe eigenen Versuchen zu hohe Werte durch Bildung der Athylester beim Lösen in Alkohol nach Holde. Verseifung mit überschüngiger Lauge und Zurücktitrieren mit Saure ergibt meist Werte, die um 5-10 Einheiten niedriger liegen als die der direkten Titration. Die Bestimmung der Molekulargewichte aus der Verzeifungesahl der bestähdigeren. Hater erscheint eicherer, da die freie Sture ziemlich unbeständig ist. Tropsch: Die Verseifung im Autoklaven ging ohne Zersetzung vor gich. Nach Hell¹) beginnt die Reaktion zwischen höheren aliphatischen Alkoholen und Atzalkalien (Natronkalk) erst bei Temperaturen von 940-950°, unsere Versuche wurden dagegen bei viel niedrigerer Temperatur und mit nur 5 n. Kalilauge durchgelührt. - Bei Eintritt der Hellschen Reaktion hatte sich Wasserstoff entwickeln und somit nach dem Ahkühlen ein Überdruck im Autoklaven vorhanden sein mitseen, was nicht der Fall war. Die Sähren wurden in der nach der Verselfungsmild des Montanwachers zu erwartenden Anabeute erhalten, und ebenzo kunnten die bei der Verzeifung entstandenen Alkohole aus den Kallumsalzen der Fettaluren extrahlert werden. Die Temperatur konnte sehr genau gomesson werden und wurde denernd kontrolliert, dagegen ergab die Druckmessung, des verwendeten Instrumentes wegen, nur ungeführe Werte. Mellenylalkohol, unter gleichen Bedingungen wie das Montanwachs mit 5 n. Kalilange erhitzt, ergab keine Spur von Starebildung. Nach unseren Versuchen sind Carbocerinsture und Montanature in ungeführ gleichen Mengen im Montanwachs enthalten, withrend die Saure C. H. O. nur in geringen Mengen vorhanden ist. Die Bestimmung des Aquivalentgewichtes wurde in

少人 篇, 176 (1884).

neutralisiertem, oben alkalischen Alkohol vorgenommen und es wurden scharfe, immer gut übereinstimmende Werte erhalten. Einem um 14 Einheiten hüheren Äquivalentgewicht würde die Bildung von ungefähr 3% Ester entsprechen, was nicht anzunehmen ist. Bei den niederen Temperaturen, bei denen mit den freien Säuren gearbeitet worden ist, kann auch eine Zersetzung derselben nicht eingetreten sein. Für die besondere Reinheit der isolierten Montansaure spricht auch der bisher von anderer Seite noch nicht erreichte Schmelspunkt.

Bahr weist anschließend an die Diskussion Pfaff-Tropsch daraufhin, daß nach den Vorsuchen von Kliegl die Montansture drei Kohlenstoffatome mehr enthält als Cerotinsture C. H. O.

Zu der vorstehenden Diskussion führen wir noch einige experimentelle Binzelheiten an.

Die Prüfung, ob Melimylalkohol, unter gleichen Versuchsbedingungen wie unser Montanwachs mit Kalilauge erhitzt, Meliminsture liefert, wurde in folgender Weise vorgenommen, wobei die Temperatur noch um 15° höher gehalten wurde als bei der Montanwachsverseifung.

95 g Melissylalkohol (Kahlbaum) und 15 eem 5,9 n. KOH wurden in einem 895 eem fassenden eisernen Schüttelautoklaven, aus dem die Luft durch mehrmaliges Anfpressen von Stickstoff und Abhlasenlassen verdringt war, 9½ Stunden auf 180° erhitzt. Das Manometer zeigte dabei einen Druck von 8 Atm. an. Nach dem Abkühlen war kein Überdruck vorhanden. Der als fester Kuchen verhandene Melissylalkohol wurde zerkleinert und mit kaltem Wasser elkalifrei gewaschen. Er war noch vollständig in Petroläther löslich, enthielt also kein melissinsanres Kalium; auch in der abgetrennten Kalilauge konnte keine Fettsäure nachgewiesen werden, so daß also unter den von uns gewählten Versuchsbedingungen die Hellsche Reaktion nicht eintritt.

Wir haben dann auch noch geprüft, ob die nach unserer Titrationsmethode erhaltenen Äquivalentgewichte mit den nach der Methode von Pfaff erhaltenen übereinstimmen.

0,8111 g reine Stearinsture (Merck) wurden in 50 ccm neutralisiertem Alkohol gelöst und mit 2/10 alkoholischer KOH und Phenolphthalein als Indikator titriert. Verbrauch 26,05 ccm 0,1078 n. alkoh. KOH. Aquivalentgewicht gefunden 290,2.

0,8141 g Stearinghure wurden mit 80,1 ccm 0,1078 n. alk. KOH und 50 ccm neutraliziertem Alkohol und Phenoluhthalein versetzt.

erwärmt und mit 0,1007 n. HCl auf schwachs Rotterbung titriert. Verbrauch 4,05 ccm HCl Aquivalentgewicht gefunden 288,7.

Carbocarinsaure wurde unter denselben Bedingungen titriert. 0,4417 g verbrauchten 10,2 ocm 0,1061 n. alkoh. KOH. Aquivalentgewicht gefunden 408,1.

0,4869 g wurden mit 19,26 com 0,1061 n. alkoh. KOH versetzt und verbrauchten dann 1,1 com 0,1007 n. HOL. Äquivalentgewicht gefunden 409,2.

Es wurden also nach beiden Mothoden nahezu gleiche Werte orhulten, so daß die von uns für Oerboorinsture und Montansture gefundenen Äquivalentgewichte als richtig zu betrachten sind.

Mülheim-Buhr, Juni 1999.

40. Über den Schwefel in der Steinkobie und die Entschwefelung des Kokses.

Zusammenfassender Bericht über die neueren englischen und amerikanischen Arbeiten.

V-

Afbert Schellenberg.

Bronnieff-Chamle A, 849, 848 (1991).

Wie Feuchtigkeit und Asche den Wert einer Kohle erheblich beeinflussen, so ist auch ihr Schwefelgehalt von großer Bedeutung, da er, abgesehen vom Heiswert, die Verwendungsmöglichkeiten der Kohle und besonders des für metallurgische Zwecke bestimmten Kokses stark beeinträchtigt. Man ist daher vor allem bei Verwendung schwefelreicher Kohlen stets bemüht gewesen, entweder die vorhandenen Schwefelverbindungen schon vor der Verkokung zu entfernen (Waschprozeß) oder den Koks vor der weiteren Benutung möglichet zu entschwefeln¹). In beiden Fällen handelt es sich zunächst darum, durch einwandfreie Methoden Art und Menge der einzelnen Schwefelverbindungen festwatellen²) und deren Verhalten bei der Verkokung der Kohlen zu unterzuchen. Den neuesten Unterzuchungsergebnissen amerikanischer und englischer Forscher auf diesem Gebiete³) dürfte daher ein gewisses Interesse entgegengebracht werden.

²) O. Simmersback: Kekashanda, IL And., fl. 184 (1914).

⁷⁾ Stabl and Mess 28, 2027 and 2077 (1812).

⁹⁾ A. R. Powoll: Determination of sufer forms in seal, Journ. Ind. and Hagin. Chem. 19, 687—690 (1920); A. R. Powoll: Reactions of seal suffer in the solving present, Journ. Ind. and Hagin. Chem. 12, 1069—1076 (1920); A. R. Powoll: Descirating action of hydrogen on soles, Journ. Ind. and Regin. Chem. 13, 1077—1081 (1920), Call. Genrel. 121, 949 (1921); A. R. Powoll: Some factors affecting the matter soutest of spits and goe in the surfaceination of seal, Journ. Ind. and Regin. Chem. 13, 88 (1921); Yansay v. France: The distribution of the forms of sality in the seal had, Journ. Ind. and Engls. Chem. 18, 88 (1921); Wheeler, Sulfur in seal, Coll. Guert. 121, 1896 (1921).

i. Herkunft des Kohlesschwefels.

Nach Wheeler stammt sämtlicher Schwefel, gans gleich in welcher Verisindungsform er in der Kohle auftritt, aus den ursprünglichen Kohlebildnern, deren Protonlasme und Zellkerne ja schwefelhaltige Suhstanzen enthalten1). Während des Vertorfungs- bezw. Inkohlungaprozessos, dem die humifisierten Pflanzenreste unterworfen waren, wurde er infolge des damit vurbundenen Reduktionsvorgunges and wohl such anderer Reaktionen aus seinen praprünglichen Verhindungaformen zum Teil als Schwefelwamerstoff abgespaiten. Als solcher wirkte er dann auf des in der Natur weit verbreitete Eisen. das sich als Oxyd baw. Karbonat in allen Bodenwässern vorfindet, unter Bildung von Einensulfid ein. Der nicht als Schwefelwasserstoff austretendo Schwefol blieb in der Steinkohle als "organischer" Schwesel zurück. Besand eich nun das eisenhaltige Wasser in ständiger Berührung mit der Schwefelwassertoff abgebenden Masse. so wurde auch das gesamte Kohlenfies mit dem in allen Teilen entstehenden Eisenspliid durchsetzt. Siekerte dagegen das Wasser nur an vereinzelten Stellen durch die mehr oder weniger kohlenthuliche Masse, so gammelte gich das in diesen Spelten und Rissen ans Schwefelwasserstoff und durch direkte Einwirkung des _organischen" Schwefols enistehende Eisensulfid nur en den Spolifikehen in mohr oder weniger großen Aggregaten an.

Verbindungsfermen des Kehlensekwefels.

Bekanntlich enthält die Steinkohle den Schwefel zum Teil als Sulfid (Eigen, Zink usw.), in verbiltnismäßig geringer Menge als Sulfat im Calcium- und Risensulfat und sum Teil als organisch gebundenen Schwefel in der eigentlichen Kohlensubstanz. — Das Risensulfid (Risendimilid FeS.) kommt hanptsächlich als speisgelber regulär pyritoödrischer Schwefelkies vor und tritt als solcher in den verschiedensten Formen vom massigen Kristoll bis zum feinverteilten grauweißen bis schieferfarbenen Pulver auf. Gologentiich findet sich Schwefelkies auch als Versteinerungsmittel. - Hanfig ist das Risensulfid auch neben Pyrit als grünlich-speisgelber, rhombischer, loicht oxydabler Markasit beobachtet worden. —

⁵⁾ Vgl. Marse O. Simmerback: Kakakanie, II. Anily S. 162 (1914), der den Bellevelalgebalt der Rable mit den "beben Seltenfallebalt der Stelnbahlempfermen" und "den im Armatepper fin Burbest geliteten Sulfetminen von Aptrium, Caleium, Magnestum and Hom" berleitet.

Doch bleibt es nach Wheeler ungewiß, ob die Bestandteile der Kohle, die man mit Pyrit bestiehnet, auch wirklich Pyrit sind oder nicht etwa aus Markasit oder einem Gemisch bzw. einer festen Lösung mehrerer Sulfide bestehen.

Bei Luitzutritt verwittert das primäre Eisensulfid leicht zu Eisensulfat, das dann bei Gegenwart kalkheitigen Wassen zur Bildung von Osleiumsulfat oder Gins führt.

Über die Art und Weise, wie der organische Schweiel in der eigentlichen Kohlensubstans vorkommt, gehen die Ansichten der einselnen Forscher auseinander. Wheeler nimmt an, daß der "organische" Schweiel durch die ganze Kohlensubstans verbreitet ist, da in Anbetracht seines Ursprunges und der Emistehung der Kohle aus den lebenden Pflanzen die meisten Molekulkumplexe, aus denen die eigentliche Kohlensubstans entsteht, ja von Hause aus ein Schweielstom besitzen"). Er stützt seine Ansicht derzuf, daß der Schweielschalt der einzelnen Bestandteile der Kohle (z. B. der Pyridinund Onloroformextrakte, auch α-, β-, γ-Verbindungen genannt) fast gleich und naheste ebenso groß ist als der der betreifenden Kohle selbet.

Ka enthalten z. B.:

Tatal 1.

Bouldwarg der Kekle	- , ,		β- Yerkishay	Y-	
fillution	1,70°)	1,49	1,31	1,89	
	9,0%	9,81	8,10	3,60	

^{1) % 8,} hersekast suf meksfrein, trockes Kahle.

Powell und Perr unterscheiden auf Grund der weiter unten zu erörternden Arbeit zwischen einem "phenoliöelichen" und einem "Humusschwefel".

Wenn Wheeler auch zugibt, daß ein Bestandteil der Kohlensubstanz etwas mehr Schwefel anthalten kann als ein anderer, so
hält er es nicht für richtig, daß der organische Schwefel wenn
nicht gans, so doch zum großen Teil in einem besonderen Bestandteil der Kohle und letzterer in dem Extrakt organischer Lösungsmittel, z. B. Phenol, vorkommen soll, gans abgesehen davon, daß
die Wirkungsweise des Phenols zweifelhaft ist und schon deshalb
die von Powell und Parr vorgeschlagene Trennung als nicht sehr
inzehricht erscheint.

¹ Vgl. jeloch Frans Planker und Rans Sehrader: Über die Unisistens und die Uniffente Spraktur der Kohle, Brunniell-Chanie R. 87, 918, 887 (1981).

3. Beetimmungen der einzelnen Sokwefelverbindungen in der Kebie.

Zur Bestimmung des Pyritschwefels behandelte Brown¹) in der Voraumetsung, deß durch Natriumhypobromit wohl der Sulfidschwefel gelöst, der organische Schwefel dagegen nicht in Mitkidenschaft gesogen wurde, die Kohle mit Natronlauge und Bron. und fand den organischen Schwefel als Differenz zwischen dem nach Euchka^a) featrestellten Gesamtschwefel und dem erhaltenen Pyritzchwefel. Jedoch zeigte Ferdinand Fischer*), daß hierbei anch Antelle des organischen Schwefels mit in Lösung gingen. -Rine andere Methode ging dayon ana, daß das gesamte Risen in der Kohle abzüglich des in Wasser löelichen Antelis als Pyrit (FeSa) vorhanden sei. Die Differens: Gesamtelsen minus wasseriösliches Risen errab gemiß FeS, den Wert für den Pyritechwefel. Den stwa verhandenen Sulfatschwelel bestimmte man durch Behandlung der Kohle mit verdünnter Säure. Ans Gesantschwelel minus: Pyrit-+ Sulfatschwefel erhielt man den Wert für den organischen Schwefel. Da jedoch auch andere Eisenverbindungen (z. B. Silikate) in der Steinkohle varkommen und diese hierbei nicht berücknichtigt wurden. lieferte diese Analyse nur annaherungsweise branchbare Regultate. - A. O. Fieldner und F. D. Osgood benutzten die verschiedenen spezifischen Gewichte der Kohlenbestandteile. Mittels einer Zinkchloridiogung vom spezifischen Gewicht 1.85 zerlegten sie die Kohle in swei Fraktionen. Den Schwefel in der am Boden befindlichen spesifisch schwereren Fraktion betrachteten sie als Pyritschwefel und den in dem schwebenden, spezifisch leichteren Teil als orzanischen Schwefel. Von leisterem wurde noch die Menge abgesogen. die dem in dieser Braktion etwa vorhandenen Eisen als FeSa entsurach. Wie die vorhergehende Methodo lieferte auch diese nur angenüberte Werte. Jedoch zeigte es sich hierbei, daß der Gehalt an organischem Schwefel in den meisten Kohlen erhablich höher war, ale man bis dahin gans aligemein angenommen hatte. -Neuerdings bostimmten J. P. Wibaut und A. Stoffel') den Pyritschwefel, index sie die wasserlöslichen Risenverbindungen durch Wasser entfernten, dann den Rückstand stark glühten, das ent-

²⁾ Chem. Move 48, 69 (1961).

P) Grasfe, Labertierinnsbuch für die Brennhahlenter-Industrie, S. 7 (1906).

^{· *) 3,} eng. 18, 764 (1889).

^{. 9} Res. tray, skim. 88, 189 (1919).

standene Eisenoxyd auszegen und bestimmten und den so für Eisen gefundenen Prozentgehalt gemäß FeSs auf Schwefel umrechneten.

Auf die von A. R. Powell und S. W. Parr vor einigen Jahren nungearbeitete Methode, die sie für ihre neuesten Untersuchungen . in gewisser Weise abänderten, sei im folgenden näher eingegangen.

Den Gesamtschwefel bestimmten sie zunächst mittels Natriumsuperoxyds, erhielten jedoch keine brauchbaren Besultate, da blinde Versuche mit dem angewandten Natriumperoxyd zeigten, daß der Schwefelgehalt seihst derselben Sendung nicht konstant war. Ferner wurde der benutzte Nickeltiegel bei der Alkalischmelze in solchem Maße angegriffen, daß das vom Bariumsulfat okkludierte Nickel die Resultate merklich beeinfinßte. — Sie wandten daher zur Bestimmung des Gesamtschwefels sowie des in den Kohlen-rückständen vorhandenen Schwefels die Methode von Eachka an).

Den Wert für den Sulfstechwefel erhielten sie, indem sie 5 g Kohle mit 800 cem 8 % iger Salsskure 40 Stunden bei 60 extrahierten, die salssaure Lösung vom Ungelösten abfiltrierten und im Filtrat das Eisen nach Zimmermann-Beinhardt mittels Kalinmpermangenats titrierten und die Schwefelskure als Bariumsulfat fällten. Weitere Versuche zeigten, daß die vollständige Extraktion der Sulfate auch sehen erreicht wurde, wenn man die Kohle 15—20 Minuten mit verdünnter Salssäure (1:2) kochte. Wenngleich auch hierbei eine geringe Zersetzung des Pyrits eingetreten war, so wurden hierdurch in Anbetracht der kurzen Zeit die Besultate nicht besintzichtigt.

Für die Pyritbestimmung wurde 1 g Kohle mit 80 cem vordünnter Salpetersäure (1:4; Dichto 1,12) 2—3 Tage bei Zimmertemporatur stehen gelassen (unter Benutzung einer Schüttelmaschine war die Zersetzung bereits nach 1—9 Stunden beendet), die salpetersaure Lösung abfiltziert, auf dem Wasserbad zur Trockne eingedampit, der Trockenrückstand mit Salzsäure aufgenommen und hierin Risen und Schwefelsäure wie vorhin bestimmt. Da in dem auf diese Weise gefundenen Risen sowohl das mit Salzsäure extrahierbere Sulfat- als auch das Sulfid- (Pyrit-) Risen gefunden wurde, konnte letzteres aus der Differenz: Gesamteisen minus Sulfatziern berechnet und zur Kontrolle des Pyritschwefels ausgewertet werden. Und ebenso setzte sich die gefundene Schwefelsäure aus der Sulfatschwefelsäure und der Schwefelsäure zusammen, die aus dem Pyritherrührte. Wenn nun Pyrit-Risen und -Schwefel im Verhältnis

²⁾ Vgl. Research Chemis A, 880 (1981).

von Fe: Se gefunden wurde, war nur der Pyritzehwefel zu Schwefelsture oxydiert. Wurde jedoch überschünziger Schwefel fastgestellt, so konnte das Mehr an Schwefel nur von einer Einwirkung der Salpeterainre auf den organischen Schwefel herrühren. Somit wurde durch diese Umrechnungen die Genanigheit der Pyrithestimmung in jedem Falle nachgeprüft.

In Talel 2 gind die bei der Behandlung der Kohle mit Salsund Salpetersaure gefundenen Schwefelwerte im einzelnen angegeben.

		-1		
т	ΙI	ш	. 1	٠.

Fr.	I	п	ш	17	▼	₹1
General instruction	1,81 7) 0,84 0,07 0,47 0,88 0,14	1,78 1,09 0,88 0,79 1,08 0,87	0,84 0,00 0,01 0,06 0,48 0,85	0,71 0,17 0,04 0,18 0,88 0,80	4,34 9,46 0,71 1,75 9,48 0,84	3,04 3,81 0,23 1,99 2,95 0,40
dennak Pyritaken ungerenkastanfPyritakwefel Differens swimben den meh den bolden Methaden bestimmten Pyritakwefel- werten	0,64 0,44	0,68 0,78	0,00 0,09	0,19 0,14 0,61	1,54 1,76	1,76 9,01

^{2) %} hereskast out inflirence Kehle.

Sie zeigen, daß die nach beiden Methoden (Fe- und S-Bestimmung) gefundenen Werte innerhalb geringer Fehlergrensen gut übereinstimmen.

Ans der Differenz: Gesentschwefel minus Sulfid + Sulfatschwefel würde sich denn der Wert für den organisch gebundenen Schwefel erreben.

Phonolicalicher Schwefel: Um sich jedoch zu vergewissern, daß dieser Beirag auch tataichlich aus organisch gebundenem Schwefel herribrie, extrahierten Powell und Parr 0,5 g Kohle 20 Stunden mit 25 com Phenol bei 150°, filtrierten die Lösung mittels eines Porsellan-Goochtiegels mit Asbesteinlage vom Ungelüsten ab, wuschen den Bückstand mit Alkohol und Ather aus, verrieben Asbestsinlage und Rückstand mit der Eschka-Mischung (1 TL Na OO + 9 TL MgO) und bestimmten den Schwefel im Rückstand wie üblich. Der Schwefelgehalt des Phenolaussugs wurde ans der Differens: Gesamtschwefel der Kohle minus Schwefelgehalt des phenoluniöslichen Rückstandes berechnet. Der Phenolextrakt war aschefrei und daher rein organischer Natur.

Humusschwefel: Zur Bestimmung des Humusschwefels wurden die nach der Behandlung mit Selpeterature erhaltenen Kohlenrickstände benutzt. Diese wurden synächst so oft mit kons. Selvetensure sur Trockne eingedampit, bis sich die Trockenrückstände leicht in Ammoniak lösten, was bei bituminösen Kohlen eine 9-8 malige Behandlung erforderte. Die Trockenrückstände wurden dann mit 95 com konz. Ammoniak enigenommen, die Lösungen sich einige Zeit überiessen, filtriert (Dauer; 1 Woche), die dunkalbraunen Filtrate zur Trockne eingedampft und der Schwefel in den aschefreien, also rein organischen Trockenrückständen nach Eisch ka bestimmt. - War die Kohle zuerst mit Phenol extrahiert, so erhielt man so dan Wert für den Humusschwefel, im andern Falle den greensten organischen Schwefel. - In jedem Falle konnteauf diese Weise leicht festgestellt werden, ob die Summe der erhaltenen Einzelwerte mit dem Gesamtschwefel der Kohle übereinstimmte.

Tafel 8 gibt einen Überblick über die Werte für die einzelnen Schweielverbindungen.

Tafal &.

1						
Nr.	I.	11	ш	ΙΨ	٧	¥Ι
Pyritadawafai	0,47 0,07 0,80	0,78 0,28 0,44	0,01 0,44	8,18 0,04 8,48	1,75 0,71 1,01	1,99 0,29 0,89
PhonoMidisher Sukwald. Gentainskrafti als Susma invakust	0,18 1,16	1,98	0,03	0,00	4,94	0,818 0,818
Homeinskwefel illrakt be- sthmet	1,81	1,78	0,56	0,71	4,95	8,00
Different	0,05	0,04	0,01	0;04	0,01	0,04

Da bei Nr. V der in Salpetersäure lösliche Schwefel zunächst zehr betrug, als dem gefundenen Eisenwert entsprach, war in diesen Falle auch organischer Schwefel gelöst worden. Nach voranfgegangener Extraktion mit Phanol Heferte jedoch auch diese Kohle

gute Werte, so daß es sich für die Praxie im allgemeinen empfehlen dürfte, den Pyritschweiel aus dem gefundenen Wert für Pyriteisen zu berechnen. - Mit Rückwicht auf die geringen Differenzen zwischen dem aus den Kinzelwerten berechneten und dem nach Eschka gefundenen Gesamtschwefel können also andere als die anigeführten Schweielverbindungen in der Steinkohle nicht vonkommen

4. Verteikung der Sohwefelverbindungen in einem Kohlenflöz.

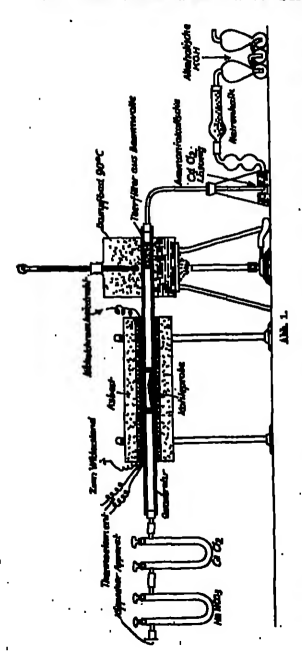
Die Untersuchungen von Yancey und Frauer über die Verteilungen der Schwefelverbindungen im Kohlenlager erstrecken gich nur auf Pyrit und organischen Schwefel, da der Sulfatschwefel in frischer Kohle nur in gans geringen Betrage vorhanden ist (s. B. betrug er bei einem Gesamtschwefel von 6% nur 0,4%). Daß die Mence des Gesantschwefels selbet an einem bestimmten Orte eines Flöres schwefelarmer Kohlen nicht konstant ist, ist bekannt. Dieses ist stets dann der Fall, wenn der Pyrit ungleichmäßig oder "gesprenkelts vorkommt. Die Probenentnahmen (70 Proben aus der Middleforkerube der U.-S. Fuel Co. ans der Nahe von Benton, Illinois [Nr. 6] und 48 Proben aus swei Gruben im westlichen Kentucky (Nr. 9 und 191) haben sie nach der vom "Burean of Mines" angegebenen Kethode vorgenommen. — Den Gesamtschwefel haben sie nach der Methode von Rachka, den Pyritachwefel nach Powell und Parr und den organischen Schwelel als Differenz bestimmt.

Sowohl in der Middleforkurube als auch in Kentucky Nr. 19 ist der Gehalt an Gosamt- und Pyritschwelel in den obersten und untersten Seltichten höher als in den dazwischen Hegenden Schichten. Dagegen erreicht er bei Kontucky Nr. 9 auf der Schle des Flöres den höchsten, in der obersten Kohlenschicht aber den niedrigaten Wort.

Obgleich nun auch der Gehalt an organischem Schwefel in einem Leger nicht durchweg gleich hoch war, haben die Vertamer hier Unterschiede, wie sie sie beim Pyrit- bezw. Gesamtschweiel gefunden haben, in den einzelnen Kohlenbundern nicht feststellen können. Gleichwohl ist auf der närdlichen Seite der Grube bei Benton, Illinois, eine Abnahme des organischen Schwefels bei zunehmendem Pyritschwefel unverkennber und zwar in der Weise, daß da, wo der Pyritschwefel in einer Schicht höher ist als in der darüber oder der darunter befindlichen Schicht, der

£ . 3

organische Schwefelgehalt in den meisten Fällen niedriger ist. Da abor diese Tendenz weder auf der Südseite der Grube noch in



den beiden andern untersuchten Gruben annähernd so offensichtlich sutage trat, nehmen Y. und Fr. einen Zusammenhang swischen dem organischem Schwefel und der Bildung von Pyrit nicht an.

ntheren Unter-Zor suchung über die immerhin mögliche Beziehung dieser beiden Schwefelverbindungen sueinender haben sie dann eine Anzahl besonderer Kohlenproben untermicht, die in Pyrit eingebettet oder von Pyrithandern durchsogen Der organische WATER Schwefelgehalt dieser Proben war jedoch hither dia oder niedriger Darchschultbewerte batrugen, so daß eine offenbere Anreicherung besw. Abnahme yon organischem Schwefel in der Kohle. die sich in mmittelberer Nahe you Pyrit beland, nicht zu beobschien war.

Ferner hat es sich geseigt, daß der in vielen Kohlen relativ hohe Gehalt an organischem Schwefel bei andern Kohlen nur einen geringen Prozenttats des Gesamtschwefels betrug.

5. Verhalten des Kohlensohwefels bei der Verkokung.

M'Callum') fand bei der Verkokung der anorganischen und organischen Bestandteile, in die er die Kohle nach der Schwebemethodo serlegte, daß im allgemeinen der organische Schwefel zu einem größeren Prozentaats flüchtig war als der angeganische. Eine scharfe Gronze war jedoch nicht festsustellen. - J. R. Campbella" Untersuchungen ergaben, daß der größte Teil des Kohlenschwefels als Pyrit vorhanden war, 42% des Pyritachwefels bei der Verkokung als Gas entwichen und der Rest im Koks als Pyrrhotit (Magnetcisenkies, hexagonal, Fe Sa + 1) surfickblieb. - Nach S. P. Parr'). der bei niederer Temperatur den Schwehressell durchführte, wurden der organische Schwefel der Rohknhle und die Hälfte des Pyritschwefels von 500° an sum größten Tell vermast, während über 700° der Schwelel der Verbindung Foß, der zus Foße entstanden war, vom Kohlenstoff unter Zurücklassung freien Eisens aufgenommen wurde.

Diese verschiedenen Ergebnisse veranlasten A. R. Powell, mohrere Kohlen unter genau kontrollierbaren Versuchsbedingungen zu verschwelen und den Charakter und die Natur der in einzelnen Versuchmerleden entstehenden Schwefelverbindungen eingehend sa untermehen.

Um eine Überhitzung der flüchtigen Schwelprodukte zu vermeiden und eine gleichmißige und genau kontrollierbare Versuchstemperatur zu erzielen, wurden stein nur etwa 5 g Kohle verkokt. Die Einselheiten der Versuchsenerdnung gehen aus Abbildung 1 herver.

Zu Beginn und zum Schluß jedes Versuchs wurde durch das Versucherehr ein sehwscher OO-Strom hindurchgeschickt, um den Luftsmerwioff zu verdrängen bezw. um anch die leizten Anteile füchtiger Schweielverbindungen ansauspülen. Die Versuchstemperatur wurde im allgemeinen 9 Stunden eingehalten, damit der der Versuchstemperatur entsprechende Endanstand erreicht wurde.

Der Schwefelgehalt des Teers wurde mittels der Eschka-Mischung bestimmt.

Der Schwefelgehalt berw. die einzelnen Verbindungsformen des Schwefels im Koks wurden in folgender Weise gefunden: Der

²⁾ Cham. Bardnett 11, 27 (1810).

b) Bull, Amer. But, Mining Buginson 1916, 177.

⁵⁾ Ball. Andr. Imilt. Mainr Registers 1919, 1907.

feinoulverisierte Koks wurde mit 100 com verdünnter Selesture 1:1 übergessen, das Reaktionsgemisch unter dauerndem Durchleiten cines lebhaiten Wasserstoffstroms 15 Minuten gekocht und der aus den Metallaulfiden (Eisenaulfid, Pyrrhotit usw.) entweichende Schwelelwamsratoff in einer ammoniakalischen Cadmiumchloridlösung aufgefangen. Nach der Behandlung des Niederschlags mittels Selecture und überschüssiger titrierter Jodifieung wurde er durch Zurücktitrieren des nicht verbrauchten Jods mit Thiopulfat ermittalt. - Das salassure Filtrat des Kokses enthielt den im Koks vorhandenen Sulfatschwefel - Der im Rückstand vorhandene Schwefel des unsersetzten Pyrits wurde, wie unter 8 ansgeführt, mittels Salpeterature in Schwefelsture übergeführt, als Bariumsulfat gefüllt und gewogen und durch den enteprechenden Eisenwert nachgeprüft. - Der in dem hiernach erhaltenen Kokarückstand verbliebene organische Schwefel wurde entweder direkt nach Eachka bestimmt oder aus der Differenz: Gesamtschwefel des Kokses minus Summe der Kinselwerte berechnet.

Der bei der Verkokung entstandene Schweselwasseratoss, der in der mit ammoniakalischer Cadmiumchloridiärung beschickten Vorlage als Cadmiumsulfid miedergeschlagen war, wurde wie vorhin jedometrisch ermittelt.

Zur Prüfung auf den bei dem Schweiprozeß etwa entstandenen Schwefelkohlenstoff wurde die alkoholische Kalilauge aufgekocht, mit Rasigsäure angesäuert und mit Kupferacetat versetzt. Der Niederschlag von Kupferanthogonat bewies die Anwesenheit von Schwefelkohlenstoff.

a) Kinfed der Temperatur auf des Pyrit.

De im allgemeinen der größte Teil des Gesamtschwefels auf den Pyrit entfällt, untersuchten Powell und Parr sunächst dessen Verhalten bei verschiedenen Temperaturen. Die Ergebnisse sind in Tafel 4 susammengestellt.

Hierans geht hervor, daß der Pyrit bei 500° nur zu einem geringen Betrage, bei 1000° jedoch vollständig zersetzt wird. Und zwar ist die Beaktion nahezu quantitativ im Sinns der Gielchung Feße = Feß + 8 vor sich gegangen. Die geringen Mengen an beöbschtetem Schwefelwasserstoff sind auf den Wassergehalt des Pyrits oder anderer in ihm enthaltenen Wasserstoffverbindungen zurückzuführen. — Der Rückstand ist magnetisch. Die Ursache

Tafel 4 '

Yelds		 _	_						Темро	nier bei
		 				_			0° 0	1000° 0
Pyrital wafel	. ,			_	-	•		•	48,83 ¹)	0,00
Salfatenkwatal .	_								0,16	0,00
Freier Schwelel						•			0,00	91,88
Sailed (Fell)-Solve	ďď							• •	0,00	24,24
Sakyafai yanasatai									0,00	2,56
Georgial votal .							_	_	44,60	44,06

^{7) %} berocknet and angergradien Pyril.

hierfür ist in dem entstandenen Pyrzhotit (Fe.S. + 1)1) zu suchen, der als eine Lösung von Schwefel in Eisensulfid (FeS) zu betrachten ist. - Die Anwesenheit des magnetischen Eisensulfids in . einem Koks wurde dadurch festgestallt, daß von einem Hufeisenmagneten über 1% des feinpulverielerten Kokses angesogen wurde. Der marnetische Teil enthielt 2.4%, der nichtmagnetische Teil nur 0.19% Sulfidachwefel. Die Menge gelösten Schwefels ist abhängig von der Temperatur und dem Partialdruck des freien Schwefels. In einer Schwefelwasserzioffatmosphäre bleiben bei 800° maximal 8,0°/6, bei 1000° 8,5°/6 und bei 1800° 2,0°/6 gelöst. Der Partialdruck des freien Schwefels beträgt bei 1000° 70 mm. Diese geringe bei 1000° über dem Pyrrhotit befindliche Schwelelmenge hält den Betrag an gelögtem Schwefel auf 8,5%. De jedoch in der Praxis die Schwefelwasserstoffmengen und damit die Mengen des freien Schwefels sehr kieln sind, beträgt die Menge des im Eisensulfid (FeS) gelästen Schwefels erheblich weniger als 8,5%. — Nach dem Auflösen des Pyritrückstandes in Saure wird etwa vorhandener froier Schwefel an der schwachen Trübung der Lösung orkannt. Hinsichtlich seiner geringen Menge, die nur einen sehr kleinen Bruchtell eines Prozents ausmachte, haben Powell und Parr ihn bei ihren quantitativen Untersuchungen vernachlässigt.

Freies Blaen ist im Pyrit- (oder Koks-)Rückstand nicht vorhanden; denn nach Zusets einer Kupfernelulögung zu dem pulverigierten Bückstand wurde bei der mikroakopischen Untersuchung kein metallisches Kupfer festgestellt.

Als dann weiterhin ein Gemisch aus 50% Pyrit und 50% Kohle von bekannter Zusammensetsung in gleicher Weise bei

⁴⁾ Am, J. Sel. 3, 169 (1919).

4 3

1000° verkokt wurde, erhielten sie auch in diesem Falle die Hällte des Pyritschwefels als Sulfid-(FeS-)Schwefel, während der Best zum Tell sich als freier Schwefel abschied, zum Tell infolge der Anwesenheit der wasserstoffnaltigen Kohle (hzw. des Kokses) sich als Schwefelwasserstoff verflüchtigt hatte.

b) Eleful der Temperatur auf den Kahlenschwafel.

Von den acht Kohlenproben, die Powell und Parr eingehend untersucht haben, sei im folgenden auf eine Tennesseekohle näher eingegangen. Die Ergebnisse sind in den Tafeln 5 und 6 zuzammengestellt.

Ť	del.	L

Verbindungelergen des	Γ	hel Temperatur ⁶ U								
Bekweleje	0*	300°	400	800°	800 °	1000				
Pyrlinkwelel	1,75	1,76	1,48	0,81	0,90	0,00				
ffulfaleshwefel . , , , ,	9,71	0,55	0,44	0,01	8,01	0,00				
Organischer Bekwelei	1,79	1,68	1,51	1,70	1,87	1,81				
Bulfd- (FeS-) Sekwedel	0,00	0.18	0,44	0,88	0,819	0,84				
Haltweistwamentall	0,00	0,19	0,80	1,50	1,80	1,44				

[%] Schwald, berechnet gal inflitreckune Kehle.

Bis 400° erieidet hiernach der organische Schwefel fast keine Vorandorung. Zwischen 400 und 500° jedoch findet eine Umwandlung in der Weise statt, daß er bei der Behandlung des Kokses mit Salpetersäure und Ammoniak nicht mehr in Lösung zu bringen ist. Daß er trotzdem im Koks organisch gebunden und in größerer Menge vorhanden ist als in der ursprünglichen Kohle, ist von Wibaut und Stoffel¹) nachgewiesen.

Auf Grund der Pyritentersuchungen ergeben sich aus Tafel 5. folgende Reaktionen:

- In Anwesenheit einer hinreichenden Menge Kohle entstehen aus Pyrit quantitetiv Eisensulfid (FeS-) und Schwelelwasserstoff.
- 2. Vorhandene Sulfate werden zu Sulfiden reduziert. .
- Der hiernsch noch überschümige Schwefelwasserstoff ist offenbar aus dem organischen Schwefel enstanden.
- Der Teerschwefel stammt naturgemäß aus den organischen.
 Schwefelverhindungen der Kohle.

⁽²⁾ Ran, tray, akim, 88, 189 (1919).

5. Nach Parr¹) sowie Wibaut und Stoffel¹) wird ein Teil des Sulfid- (FeS-) Schwefels in nichtfüchtige Schwefelknhienstoffverhindungen übergeführt. Hierdurch werden dann auch der geringere Sulfid- (FeS-) Schwefelgehalt des Kokses und das langsame Anstelgen des organischen Schwefels erklärt.

Außer diesen Reaktionen spielen sich noch andere weniger einfache Reaktionen ab, die aber hindchtlich der Schwierigkeiten, sie quantitativ zu erfassen, nicht gemessen sind, so z. B. die Bildung von Pyrrhotit, die charakteristischen Veränderungen des organischen Schwefels zwischen 400 und 500°, die Bildung von Schwefelwasserstoff durch Einwirkung von Wasserstoff auf die organischen Schwefelverbindungen und Einwirkungen des Schwefelwasserstoffs auf den rotglühenden Koks, die z. B. zur Bildung von Schwefelkohlenstoff, der nach Lewes") kein primäres Schwelprodukt darstellt, von Thiophen, Thiodithern und Isothiopyansten führen.

In Taiel 6 ist der Umlang der genannten 5 Reaktionen für die jeweiligen Temperaturen wiedergegeben und swar in Prosent Schwefel berechnet auf Infützelung Kohle.

Tafal &

Temperabur *O	74 + 24 34 + 24	ţ,	Organical States	Organization of the Party of th			
0—800	8,00 0,58 1,11 0,81 0,00	0,18 -0,11 0,48 0,00 - 0,01	0,05 0,05 0,05 0,10	0,00 0,06 0,06 0,06 0,00	0,00 0,00 0,00 0,00		
Generalisativatis	1,75	0,71	0,61	9,16	0,75		

Hieraus ergibt sich: Die Zersetzung des Pyrits beginnt bei 300°, erreicht ihr Maximum zwischen 400 und 500° und ist vollständig bei 600°. Die Reduktion des Sulfats ist praktisch bei 500° besudet. ½ his ½ des organischen Schweiels wird als Schweielwasserstoff abgespalten. Diese Reaktion findet zum größtem Teil unter 500° statt. Bei Verkokungen bei niederer Temperatur findet sich ein kleiner Teil, jedoch nicht mahr als ¼ des

⁵⁾ Amer, Incl. Mining Registers 1919, 1807.

⁷⁾ Res, trav. abim. 28, 183 (1919).

[&]quot;) "The Ourbesisties of Goal" 8. 274 (1912).

organischen Schweiels, im Teer. Von 400—500° ontstehen auf Kosten des Eisenwilfich (FeS) nichtstüchtige Schweielkahlenstoffverbindungen.

Bel einer schweielarmen halbhitumindeen Kohle (Pocahonta), die wenig Pyrit und nahezu keinen Sulfatschweiel, sondern hauptscheich organisch gebundenen Schweiel enthielt, zeigte sich, daß die Bildung von Schweielwasserstoff aus organischem Schweiel bei höheren Temperaturen (500---600°) mehr hervortrat und daß über 500° nicht Sulfid- (FeS-) Schweiel in organischen Schweiel umgewundelt wurde, sondern infolge des geringen Pyritgehalts und des großen Überschusses an organischem Schweiel der umgekehrte Fall eintrat. Es scheint sich also hierbei um eine umkehrbern Beaktion zu handeln.

Ebenso waren die Ergebnisse davon abhängig, ob die Kohle im ursprünglichen Rohmstande oder nach dem Waschen (zur Entfernung des Pyrits) verkokt wurde. In einer Rohkohle, die einen größeren Gehalt an anorganischem Schwefel in der Kohle aufwies, wurde ein größerer Betrag des Metallsulfid- (MS-) Schwefels in die organische Form übergeführt als im letzten Falle. In der gewaschenen Kohle, die in der Hauptsache organischen Schwefel enthielt, wurde mehr Schwefel aus den organischen Schwefelverbindungen in Schwefelwasserstoff ungewandelt als bei der Rohkohlu. Größe und Umfang der einzelnen Schwefelrenktionen hängen hiernach in Übereinstimmung mit den Ergebnissen bei der Tennesserkohle wesentlich von der Menge und der Art der vorhandenen Schwefelverbindungen in der Kohle ab.

Talel 11).

Benishman der Kahlen	Organ, A La	Anerges.	Spirity	inistratii. I	1111
		nd Hemmi - 100	ier Kehle	Kolom Kolom	
Pasahariakahla	85,5	14,6	0,86	O _f LE	
Geymobage Yandaliabahla .	76,2	91,8	1,15	1,14	
Jelielbelde	MJ.	81,7	0,85	0,75	9,04
Typer-Trusparihehie	14,0	41,9	1,14	1,00	
Tenencolcobie	50,5	48,4	8,54	3,99	ļ
Taha Yandaliskahia	48,1	81,8	1,36	1,80	ſ
Phidughlable	47,0	54,0	1,49	1,51	

¹) % 5, hereshed suf stellativels, also per organisation and Pyrilativeful outinitially inflirednes Kable.

e) Der Schwefelpehalt des Keknes, .

Tafel 7 gibt die Beziehung zwischen dem Gesamtschwefel der einzelnen Kohlen und dem des Kokses wieder.

Die kann nennenswerten Unterschiede swischen dem Schwefelgehalt der Kohlen und dem der entsprechenden Kokse und die Tatanche, daß der Schwefelgehalt des Koknes sich nicht mit dem Wert für den organischen Schwefel ändert, sondern von diesem unabhängig su sein scheint, deutet darauf hin, daß der Schwefelrehalt des Kokses in der Hauntsache vom Gesamtschwefel der Kohle abhängt, dagegen unabhängig ist von den sinzelnen Schwefelverbindungen, und daß insbesondere die Natur der Kohle den Schwefelgehalt des Koknes erhahlich beeinflußt. Die bei den beiden Vandaliakohlen erhaltenen Errebnisse zeigen, daß die durch die Verkokung erzielte Verringsrung des Schwefelgehalts (von 1,80 and 1.14) night so groß ist als die, die durch das Waschen der Kohle erreicht ist (von 1,85 auf 1,15). Immerhin entsprechen die Werte für den Koksichwefel ungeführ denen der entsprechenden Kohlenproben.

Auf den Unterschied in dem Schwefelgehalt in den beiden Jolietkokuproben, von denen die 0.57% S enthaltende bei der vorhin beschriebenen Untersuchungsmethode, die mit 0,84% S in einem Nebenproduktenkoksofon erhalten war, wird später eingegangen.

Bespielich der Natur der im Kolu vorhandenen Schweielverbindungen geht aus Tafel 5 hervor, daß sie hauptstohlich organischer Natur sind, willrend die Mange des Sulfid-(MB-)Schwefels geringer ist.

8. Entachwefelung des Kokses.

Wenngleich auch durch den Waschproseß 1/4-1/a des Kohlenschweiels entiernt und damit, wie vorhin erwähnt, eine entsprechende Verringerung des Koksschwefels bewirkt werden kann, so versagt doch die Methode bei der Eintfernung des fein verteilten Pyrite und der organischen Schwefolverbindungen.

Man hat daher andrerseits versucht, aus dem Koks den Schwefel . durch Überführung in flüchtige oder wasserlöuliche Verbindungen nach Möglichkeit zu entfernen. — Schoerer¹) hat bei der Behandlung des Kokses im Koksofen mit Wasserdampf eine Verminderung des Schwefelgehalts um 0,4% erreicht. Woltereck") wendst bei nicht

¹⁾ Greyes v. Therp, "Chemical Trainelegy" 1, 395 (1696).

⁹ D, R. P. 161 961, 9, Mel 1919.

aber 400° ein Gemisch aus Luft und Wasserdampf an, wedurch der Schwefel als Dioxyd entfernt wird. Der Nachteil des Dampfprozesses besteht darin, daß eine beträchtliche Koksmenge für die Entschwefung verbreucht wird. — Die Behandhing des roteithenden Kokses mit Luft ist von Philippart') vorgeschlagen. Die Eintfernung des Schwefels als Dioxyd wird hierbei jedoch nur auf Kosten recht erheblicher Koksmengen erreicht. Unter 800° tritt keine Entschwefelung ein. — Stoner's) läßt im Anschluß an die Verkokung auf Koku Chlor oder chlorhaltige Gase cinwirken und wischt die löslichen Salte eus. Abgesehen von der Kostspieligkeit des Verfahrens, werden durch das Ohlor Kohn und die Nebenprodukte tellweise serstört. Fingerland') führt nach Zugabe gewisser Katalysatoren durch Behandlung des heißen Kohses mit Ohlor den Schwefel in flüchtiges Schwefeldishlorid über. - Außer den genannten Gasen wird zur Entschwefelung des Kokses nach mehreren Patenten auch Kohlenoxyd angewandt.

Nach der Methode von Kalvert') wird der Kohle vor der Verkokung Kochsals beigemengt, um Schwefel und Phosphor in flüchtige Chloride übersuführen. Jedoch nimmt hierdurch, wie es sich geseigt hat, der Schwefelgehalt des Kokses zu, os sei denn, daß die wasserlöslichen Schwefelverbindungen, wie es das Patent von Bowan angibt, ausgewaschen werden. — Durch Zugabe von überschüssiger Soda soll der Schwefel bei dem Verhokungsproxaß an Natrium gebunden werden. — Mangandioxyd ist von Franck') vorgeschlagen. Mit der Oxydation der organischen Schwefelverhindungen dürfte jedoch such eine Oxydation der eigentlichen Kohlensubstans in erheblichem Umfange eintreten. — Bis auf den bekannten Waschproxoß hat keines der genannten Verfahren praktische Bedeutung erlangt.

Neuere Untersuchungen von A. R. Powell haben jedoch gezeigt, daß die Entschwefelung der Kohle bezw. der Kokses unter geeigneten Versuchsbedingungen in weitem Umfange recht wohl möglich und auch im großen durchführber ist. Davon ausgehend, daß, wie vorhin angegeben, der Koks mehr "organischen" als "anorganischen" (Eisensulfid- [Feß-] oder Pyrrhotit-) Schwefel enthält,

⁴⁾ Greves & Thorp, a. a. O.

^{. 9} U. S. Patent 687145, 19. Mai 1906,

⁹ D. E. P. 970 878, 7. Juni 1912.

⁹ Greves and Thorp, a. a. O.

⁹ D.R.P. 274 848, 12. April 1012.

wird nach A. R. Powell für die Entschwefelung vor allem der organische Schwefel in Betracht zu ziehen sein. Powells Versuche kutufen an die schon bekannte Beobschtung Otehas!) an, daß der Gesamtschwefel des Kokses durch Wasserstoff im statu nascendi leicht in Schwefelwamerstoff übergeführt und als solcher bestimmt werden kann. Wenn es sich nun auch bei der Nachprüfung dieser Angabe heranastellte, daß bei der Behandlung von pulverintertem Koks mit Zink (oder Aluminium) und heißer verdünnter Salarbure der Schwefel nicht vollständig in Schwefelwasserstoff übergeführt wurde, so war die Wirkung des Wasserstoffs doch so erheblish, daß er oder das Kokereigas (mit etwa 50%). Wasserstoff) als ein recht gut wirksames Entschwefelungsmittel in Frage kam. -

Die weiteren Versuche und Bestimmungen des Kolesschwefels als Sulfat-, Sulfid- und organischer Schwefel wurden analog den unter 8 und 5 angegebenen Versuchsbedingungen durchgeführt und aufgearbeitet. Durch Vergielche der Ergehnisse, die bei Versuchen ohne Wangerstoff erhalten waren, mit den entenrechenden Regultaten der Wasserstoffversuche konnte die entschwefelnde Wirkung des Wasserstoffs leicht quantitativ festgestellt und verfolgt werden.

Nach 2 ständigem Krhitzen der Pittsburgh-Kohle auf 1000° wurden sunschat eine Stunde hindurch 100 eem reiner Wasserstoff durch das Rohr geleitst, so daß der Wasserstoff nicht während des Verkokungsprosesses sur Wirkung gelangte, sondern erst auf den Koka chiwirkta.

Die Regebnisse sind in folgender Tafal susammengestellt.

Tafel S.		
ekse Wase	ult Tiele	
1,79 ¹) 0,88 1,14 1,90	1,79 0,74 0,88 1,88	% 6 bereicht auf inflitesium Kalin % 6 bereicht auf inflitesium Kalin
	1,771) 0,58 1,14 1,90	eitne mit Westersiell 1,791) 0,88 0,74 1,14 0,88

³) E. cog. 10, 880 (1807).

Durch die Einwirkung des Wasserstoffs auf den Koks war somit dessen Schwefelgehalt von 1,90 auf 1,55 vermindert worden. Als nun die Temperatur auf 500° erniedrigt wurde, hörte die Schwefelwasserstoffentwicklung auf, trat aber bei Erhöhung der Temperatur auf 1000° sofort wieder im früheren Umfange ein.

Kin sweiter Versuch mit derselben Kohle, bet dem ein kontinuisriicher Wasserstoffstrom $\left(\frac{100\text{ ccm}}{1\text{ Minute}}\right)$ während der Verschanden bei 600° durch das Versuchsrohr geschickt wurde, ergab, daß bei dieser Temperatur 1,6 mal soviel Schwefelwasserstoff sich bildete als bei dem entsprechenden Versuch ohne Wasserstoff. Als die Versuchstemperatur allmählich auf 1000° erhöht und swei Stunden innegehalten wurde, wurden folgende Resultate erhalten (Tafel 9):

Tafel 9.

	ekne	mit.	T
	Was	misf	767
Commindental der Kahla	1.78	1,79	,
Schwelt ale H ₂ S	0,58	1,15	% & bereelinet and infi-
Sulfactiveful in Rais	0,16	0.00	icentone Kehla
Seministrated to Kake	1,14	0,53	IJ
Securios verbi in Kels	1,00	0,88	% il bereeknet and taft-
•		į .	treakenen Keks

Hierbei war also mehr als die Hälfte des Koksschwofels ontfernt worden (1,90—0,86). Hin geringer Zusatz von feuchtem Selzsturegas zum Wasserstoff unterstützte die Entschwefelung nicht.

Bei der Upper-Freeport-Kohle wurden soger 90% des Koksschwefels entfernt. Die hierbei erhaltenen Resultate, für die einzelnen Schwefelreaktionen wie früher ausgewertet, waren folgende (Tafel 10):

Tafel 10.

Seit 64.	Temperatur *0	7•8,—→ 7•8 + R _• 8	1080,	Organ. S > III.	Organ, S —> Teer S	ù(i			
skas Vesteriali									
1	0 - 5 00	0,14	0,00	0,10	0,00	0,04			
B [600-100	0,88	0,01	0,04	0,00	0,14			
mit foughton Wasserstaff									
1	0~400	0,44	90,0	0,18	0,08	0,12			
1 '	800100	0,01	0,01	0,89	1,00	0,18			
% & jureskust and inflicentume Rable.									

In Gegenwart von Wasserstoff begann also die Zersetsung des Pyrits schon bei niedriger Temperatur und war bei 500° schon vollständig, während unter 500° ohne Wasserstoff krum 1/a zerzeizt war; ein Umstand, der darauf zurückzuführen war, daß durch den überschündigen Wasserstoff die Menge des freien Schwefels praktisch auf Null. somit der Partialdruck des Schwefels sehr klein gehalten und die weitere Zersetsung des Pyritz begünstigt wurde. Jedoch wurde durch diese bei niederer Temperatur stattfindende Pyritzersetzung die Entschwallung selbst nicht unterstützt, vielmehr entstand der aus dem Pyrit gebildete Schwefelwasserstoff nur während einer früheren Schwelperiode. - Dagegen kam die entschweseinde Wirkung des Wasserstoffs in ganz erheblichem Maße bed der hauptesichlich über 500° stattfindenden Umwandlung des Sulfidschweiels in organischen Schweiel und der Überführung des leizteren in Schweielwasserstoff zur Geltung. — Die Umwandlung des Sulfidschwefels in organischen Schwefel dürfte nach Powell weniger auf eine unmittelbare Einwirkung des Wanserstoffs els vielmehr auf eine Massenwirkung zwischen dem Risensulfid und den organischen Koksbestandtellen zurückenführen sein. sowohl die Zunchme des Risensulfide, die infolge der Zersetzung des Pyrits unter 500° stattfand, als anch die Abnahme des organischen Schwefels, die mit der über 500° stattfindenden Bildnur von Schwafelwasserstoff verbunden war, begrünstigten die über 500° eintrotendo Umwandlung der Sulfidachwofels in organischen Schwefel. Wonn also der Wasserstoff mit dem Schwefel des Etsensulfide auch nicht direkt in Rocktion trut, so wurde dieser in Anwesenheit des Wasserstoffs doch zu einem größeren Betrage über die reaktions-Whitere organische Form in Schwefelwasserstoff übergeführt.

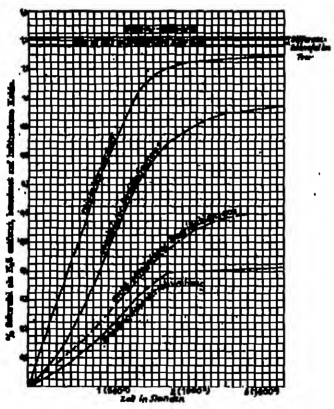
Die Ergebnisse der Versuche, bei denen statt des reinen Wasserstoffs sin Kokerelous mit 50% Wasserstoff, 25% Methan. 25°/e Kohlenoxyd und 10°/e Luft, Kohlenshure usw. verwandt wurde. sind in Tafel 11 zusammengestellt.

Tafel II.

	II ₀ II ale	% S in			
	1 8L	1 BL	3 St.	8 FB.	
Servicelieke Destillation	0,17 0,40	-	0,40 0,86	0,98	1,30
Folkstralgen		1,02	1,11	1,11	0,11

Die entschwefelnde Wirkung des angewandten Kokereiganum war somit wesentlich geringer ele die des reinen Wasserstoffs. Immerhin war such in diesem Falle eine Verminderung des Koksschwefels von 1,20 auf 0,84% erreicht worden. Nicht gereinigten Gas erhöhte den Schwefelgehalt des Kokses, gereinigtes Koksofon-

Abb, S, Brupklocke Darcisting der Exteckunfelang der Upper-Freeport-Kokie bei verschiedenen Versechehodingungen.



gas dagegen bewirkte eine Entschwefelung um 15%. Hierdurreh wurde auch erklärt, warum die während der letzten Destillationusstunden erhaltenen Gase schwefelhaltig sind, obgleich die Kohlie selbst über 600° praktisch keinen Schwefel abgibt. Ferner standem hiernit in Einklang auch die graphische Derstellung der Eintschwefelung der Upper-Fresport-Kohle bei verschiedenen Vorauchusbedingungen. Schwefelbestimmungen im Koks von verschiedenen

はまれ

Stellen der Retorte, die ergaben, daß Koku am Retortenboden den höchsten, in der Mitte den niedrigsten Schwefelgehalt aufwies, da die Mitte durch die Kokereigase weitgehend entschwefelt war. Bei Kokuöfen wurden diese Unterschiede wohl infolge der langsemeren Erhitzung nieht festgestellt.

Durch diese Ergebnisse war dann auch die Erklärung dafür gegeben, daß der aus einem Nebenproduktenofen stammende Jolietkoks (Tafel 7) weniger Schwefel enthielt als der Koks der gleichen Kohle, der unter den von Powell und Parr angegebenen Versuchsbedingungen erhalten wurde. — Die Korngröße der angewandten Kohlen war ohne Kinfluß suf die erzielte Entschwefelung. Da die Kohle in dam Temperaturintervall 500—1000°, wo die eigentliche Entschwefelung stattfand, sich ohnehin in geschmolsenem Zustand befindet, konnte auch schon deshalb der Verteflung der ursprünglichen Kohle keine Bedeutung sukommen.

Da dieses Entschweselungsversahren bei Verwendung von Kokureigus ohne große Kosten den Schweselgehalt des Kokues bedeutend herabsetzt, andersetz ohne erhebliche Abënderung der bestehenden Anlage durchführbar ist und die Kokuensbeute weder quantitativ noch qualitativ ungünstig besinflußt, wäre es, wenn auch im großen durchigesührte Versucho ähnlich günstige Resultate ergeben, für die Praxis fragios von höchster Bedeutung.

Mülheim-Ruhr, September 1991.

41. Die direkte Bestimmung der Allektigen Bestandtelle bei der Urverkokung.

٧œ

Welfram Fritsche.

Bremsiaf-Charle S, 880 (1991); E, 4, 18 (1999).

Besprechung bestebender Methoden.

Die Bestimmung der flüchtigen Bestandteile kann auf direktom und indirektem Wege geschehen. Die indirekte Bestimmung der Summe der flüchtigen Bestandteile wurde bereits früher!) unter der Überschrift "Verkokungsprobe" genauer beschrieben. Dieselben bilden da einlach die gewichtsmäßige Differens zwischen Einwage und Koksansbeute, doch hat die Anwendung dieser Methode nur einen Zweck, wenn man lediglich über Monge und Beschaffenheit des zurückbleibenden Kokses Außechluß haben will. Kommt es dagegen hauptsächlich auf die Ausbeuten an Teer und Gason an, so ist es unbedingt erforderlich, den direkton Weg der Bestimmung einsuschlagen.

Die systematische Untersuchung der Brennstoffe in dieser Hinsicht unter Zugrundelegung der Urverkokung ist durch Franz Fischer und W. Gluud) in dem Drehtremmelverishren ausgearbeitet werden, welches die Bestimmung der Mengen anfallenden Teers, Schwelwessers, Halbkokses und der Gase einwandfrei gewährleistet, sowie darüber hinaus noch eine weitgehende Untersuchung der Hinselprodukte auf ihre ehemische Natur und praktische Verwendungsmöglichkeit hin gestattet. Doch werden in den meisten Fallen nicht die umlangreiche Apperatur und der zur Anfatellung derselben netwendige Raum zur Verfügung stehen, und es ist deshalb erforderlich, zu Methoden zurücksugreiten, die sieh in kleinerem Umfange in jedem Lebersterium ausführen lassen.

⁷⁾ Brunneleff-Chamle 9, 869 (1991).

⁷⁾ Frans Fischer and W. Glund, Uber den Wenn und die mysekullige Durchführing der Tinfungspierreriniung. Abb. Roble 1, 118 (1915/16).

Rine cinheitliche technische Untersuchungumethode, die etmtliche Einzehrodukte, wie bei oben genanntem Verlahren, direkt bestimmt, bestand bisher noch nicht. Gewähnlich wird nur die Teer-, Schwelwasser- und Koksanabente direkt bestimmt, während die anfallende Gasmenge meistens gewichtsmäßig als Differenz, die gloichseitig die Summe der Fehler in sich birgt, ermittelt wird.

Die orste allgemein angewandte Laboratoriumemethode ist die Rotortonyerschwolung nach Graefo'). Dieselbe lehnt sich in ihrem Wesen an die Verarbeitung der Kohle in der Braunkohlenschwelindustric an und sie hat sieh dementsprochend hauntsichlich innerhalb dieser Industrie eingebürgert, da sie sieh auf Untersuchungen nach anderen Gesichtspunkten nicht ohne weiteres übertragen 1885.

In Anlehnung an die Leuchtgasfahrikation erheitete Strache? die sogenannte Röhrehenentgasung aus. In Anbetracht der änßerst garingen Einwage (0,1-0,2 g) liefert jedoch diese Methode mur annahornd branchbare Werto für die Gasanabeute, während die Bestimmung der Koksausbeute auf diesem Were vom Verfesser selbst wieder fallen gelessen wurde und die Teeransbeute auch ziemlich unzichere Resultate ergibt. Durch apparative Ablinderung golang os Hiller"), diese Methode in besug auf die Teerbestimmung zu verbessern. Eine Variation der Röhrchenentzumme nach Strache schuf Groppel') unter Verwendung einer sogenamten Entenlyra, Groppel beschränkt sich aber auf die direkte Bestimmung you Teer, Wasser und Koka, withrend er die Gasmenge gewichtzmäßig aus der Differenz errechnet. Er findet ungewöhnlich hohe Teerwerte, weshalb er der Angicht ist, daß die so gefundenen Werte für die Technik wenig Wert haben.

Ebenfalls in Anichung an die Röhrehenentgesung von Strache habon Mesger und Müller") eine Methode sungearbeitet. die hauptsächlich den Zweck verfolgen sell, die Helswertsahl der flüchtigen Bestandtelle zu ermitteln. Die Temperatur wird hier mittels eines Pyrometers kontrolliert, was einen prinzipiellen Fortschritt gegenüber den vorgenannten Methoden bedeutst. Des Gas wird in einer Buntebürette sufgehangen und mit dem Uniongeskalorimeter and seinen Heiswert hin untersucht.

M. Graefe, Laborsiarhandenk f. 4. Bruzzleskimienchelpnirie, Helle 1906, S. 90.

⁷⁾ IL Stracke, Cadelauktung und Carladestrie, Bruinnikweig 1918, fl. 201.

⁹ Hiller, J. f. Gashel, 49, 190 (1916). 7) Gröppel, Abb. Kabb 🖺 201 (1917).

⁷⁾ J. S. Gambel, 68, 848 (1990).

Eine weitere Variation der Röhrehenentgasung wurde von Dr. Dolch¹) ausgearbeitet. Er verwendet zur Beheisung des Röhrehens, das zur Anfnahms einer Einwage von 1—9 g vergrößert wurde, einen kleinen elektrischen Ofen, der eine gleichmäßigere Erhitzung gewährleistet, was eine größere Vergleichberkeit der Resultate untereinender ermöglicht. De aber die Entgasung bei einer Endtemperatur von 800° vergenommen wird, so ist eine direkte Vergleichbarkeit mit den Verhältnissen der Leuchtgasfabrikation und der Urverknkung nicht möglich und daher hat diese Arbeitsweise für die Praxis keine Bedeutung.

Alle die genannten Methoden, die auf dem Prinzip der Röhrchenentgasung fußen, haben den Nachteil gemeinsem, daß sie mit
anßerordentlich geringen Rinwagen arbeiten und ausgenommen bei
den beiden letztgenannten die Rinhaltung gieleher Versuchsbedingungen nicht möglich ist. Dies hat einerseits die Folge, daß
durch die geringen Einwagen die Fehlergrenzen sehr weit sind,
anderseits ist die systematische Vergielehberkeit nicht sichergestellt.
Auch ist eine weitere Beurteilung des erhaltenen Kokses und Teers
nicht möglich.

Eine Arbeitsweise, die diese Nachteile vermeidet, sieh aber verläufig wie bei der Gracieschen Retertenverschweinig nur auf die Ermitting von Teer, Koks und Schweiwasser beschränkte, ist dann in neuerer Zeit durch Franz Fischer und H. Schrader geschaffen worden. Zur Verwendung gelangte eine Aluminium-reterte mit eingeschliffenem Deckel.). Als Material wurde Aluminium genemmen, da dieses eine sehr hohe Leitfähigkeit besitzt und so eine gleichmäßige Erhitzung des Schweigutes gewährleistet, was dadurch noch erhöht wurde, daß die Wandungen der Reterte sehr stark gewählt wurden. Eine örtliche Überhitzung des Apparateist so susgeschlossen.

Die Arbeitsweise beruht auf dem Prinsip der Urverkokung. Dieselbe gibt am ehesten Antschluß über das Verhalten eines Brennstoffs bei der trocknen Destillation, da hier die anfallenden Schwelprodukte in ihrer ursprünglichen Zusammensetzung erhalten

^{.;} I), Doloh, Mitaliangus das Fretitute L Kohlenvergeinung, Wien 8, 1 (1921), Krausstaff-Chancle I, 191, 888-(1991),

⁹) Frank Fischer und H. Schrader, S. 203, 56, 178 (1920). Brunniest-Charle I, 87 (1980). Der Apparet ist mit allem Scheider an besiehte von Audreau Hefer, Februarhanden, Milletin-Rubr, Institut für Kohlenfurndung.

werden. Wie die Ansbeuten bei technischen Verfahren, wie der Leuchtgrafahrikation und der Kokerei, anafallen, ist in weitestgehandem Maße von der lewelligen Art und Beschaffenheit der verwandten Ofen sowie Kühlung abhängig. Nach einer Untersuchungamethode, welche in dieser Hinsicht Worte von allgemeiner Gultigkeit und unbedingter Vergleichbarkeit liefert, zu zuchen, ist deshalb von vornherein anneichteles. Die Urverkokung wird aber in jedom Falle sichere Verrdeiche über das Verhalten und die Natur verschiedener Bronnstofferien und senten untereinender nach einheitlichen Gesichtspunkten zulassen. Soll die Eignung des Brennstoffs für die Herstellung von metallurgischem Koks oder die Gasarriabiekeit demelben bei der Leuchtensfahrikation festgestellt werden, eo muß eben die im ersten Tuil der Arbeit behandelte Verkokungsprobe besw. die Röhrehenentgasung ohne Berückeichtigung der kondensiorberen Bestendtelle in erganzender Weise vergenommen worden, was is nur eine geringe Mühe bedeutet.

Dio von Frans Fischer und Schrader vorgeschlagene Arbeitsweise ist folgendo: \$0,00 g der su untersuchenden Substans werden ani ciner Hornschalenwage gewogen und in den vollkommen trocknen Apparat eingebracht. Über das untere Ende des Destillationsrohrs wird ein Kälbehen von es. 50 cm^a Rauminhalt geschoben und die auf dem Bohr beweglich angebrachte, als Anschlag für den Kolbenhals dienende Klammer so eingestellt, daß das Ende des Bohrs ca. I cm tief in den kurelförmigen Teil des Kälbehens hineinragt. Lotzteren taucht man sur Kühlung möglichet tief in ein mit Eiswasser gefülltes Bechergies ein. Durch den Auftrieb wird das Kölbohen mit dom Hals an die verschiebbere Klammer angedrückt. so daß dasselbe während des Vorsuchs seine Lage nicht verändern kann. In die en der Anßensedte des Apperats angebrachte vertikale Bohrung wird sur Messung der Temperatur ein bis 550° anseigendes Stickstoffthermometer oder ein Thermoelement eingeführt. Nach Hinsetzen des konisch eingeschliffenen Deckols wird nun mit Hilfe cines Dreibrenners der Apparat so erhitzt, daß die Temperatur nach 80 Minuten 500-590° cereicht, und diese Temperatur wird dann noch so lange beibehalten, bis das Abtropien des Tesres in die Vorlage aufgehört hat. Nach Beendigung des Versuchs entfernt man das Bechergies mit dem Kühlwasser und befächelt das Ansetzrohr vorgiehtig mit einem Brenner, um im unteren külderen Teil des Robrs niedergeschlagenes Kondensat noch in die Vorlage gelangen zu lazzen.

Man bringt dann das Kölbehen zur Wägung und erhält nach Absug dessen Leergewichts die Summe von Teer + Schwelwauer. Nun schließt man eine Wasserbestimmung des Teers durch Kyloldestillation in der früher!) beschriebenen Weise an. Die Menge des Teers ergibt sieh dann aus der Differenz (Teer + Wasser) — Wasser.

Aus dem nach der Wasserbestimmung im Kölbehen verhlolbenden Rückstand, der aus dem Teer und etwas Xylol besteht, kann man nun noch den Gehalt des Teers an Phenolen besw. an alkulifelichen Bestandteilen ermitteln. Man wägt das Kölbehen samt Rückstand und nimmt diesen in Ather auf, schützelt die Losung mit \$1/s n. Natronlauge ans und trennt das Phenolat ab. Die Kohlenwasserstoff-Ather-Lörung wird durch ein trocknes Filter in ein gewogenes Kölbehen gebracht, in demselben der Äther abdostilliert und das Kölbehen nebst Rückstand gewogen. Man hat so erst die Menge des Rückstandes mit, dann dieselbe ohne Phenole · ermittelt und findet aus der Differenz des Gewicht der Phenole. De einerseits bei der Wasserbestimmung ein geringer Teil der tielsiedenden Kohlenwamerstoffe mit dem Xylol verlorengeht, andererseits beim Abdampien des Athers ebenfalls geringe Mengen dersolben mit übergehen können, so fallen die Werte für die Phenole leicht einige Presente zu hoch aus. Die Phenelbestimmung kann somit nur zur alleemeinen Orientierung dienen, nicht aber als einwandfreie quantitative Methode aufgefaßt werden.

Anch über den Paraffingehalt des Teers kunn man Aufschluß erhalten, doch ist es da erforderlich, besonders bei paraffinarmen Kohlon, um eine größere Menge Ausgangsmaterial zu erhalten, die Verschwelung in einem größeren für 100 g Einwage bestimmten Apparat auszuführen oder die Teermenge von mehreren Verschwelungen zu verwenden.

Zur Bestimmung des Paraffins können die Methoden von Zaloxiecki und Holde angewandt werden.

Nach Zaloziecki") löst man 5 g des Teers — bei parafilnsemen Teergezischen entsprechend mehr — in der fünf- his zehnfischen Menge Amylalkohol und setzt das gleiche Volumen Äthylzischol zu. Zaloziecki verwendet Alkohol von 75 Volumprozent, William Graefe sich mit gutem Erfolg 96 % igen Alkohols bediente.

^{4 9} Benricht Chamle S, 840 (1891).

Graele, Laborateriumbush f. d. Brunnkuhlenteerindustrie, Halle 1908, S. S.

Das Becherglas mit dem Gemisch wird 3 Stunden im Einschrank auf 0 bis -- 5° abgekühlt. Sodam bringt man die Masse auf ein Filter und wäscht in der Kälte mit abgekühltem Alkohol nach, his das Filtrat farbles erscheint. Man bringt nun das Filter mit Filterruckstand in ein Schülchen und verjagt auf dem Wasserbade den Alkohol. Den nun verbiedbenden Rückstand bringt man als Parafflia sur Wigung.

Nach Holds1) worden 5 g des Teers bei Zimmertemperatur in so vial eines Gamisches von gleichen Tellen Äther und absolutem Alkohol gelöst, daß eine klare Lösung entsteht. Diese wird dann auf -20° abgekühlt und so viel Ather-Alkohol-Mischung sugegeben, bis allo öligen Teile verschwunden sind. Die in der Lösung schwebenden Paraffintzlichen werden in einem durch Kältemischang gokühlten Trichter abfiltriert, der Filterrückstand mit gekühlten Lösungamittel ausgewaschen und wie oben auf dem Wasserbede von der Ather-Alkehel-Lösung befreit und als Paraffin gewogen.

Bei beiden Methoden bedient man eich vorteilhaft des Apparets von Fleischer*). Derselbe besteht aus einem doppelwandigen Büchnertrichter, in dessen innerem Teil das Abfiltrieren und Auswaschen des Paraffins stattfindet und dessen außerer Teil mit einer Kaltemischung beschickt ist.

Die Bestimmung des bei der Verschwelung surückbleibenden Halbkokses geschicht in einfacher Weise durch Wagen desselben nach dem Erkalten.

Ans der Gewichtsdifferens der Summe aller direkt bestimmten Produkte gegenüber der Kinwage bestimmt eich die Menge an Urgas gewichtsmäßig, doch birgt diese Zahl noch die Summe der Fehler in sich. Die direkte Bestimmung der Gassusbeute und die Untersuchung der Gase auf ihre Zusammensetzung bei der Schwelanalyse im Aluminiumschwelapperat soll nun das Ziel der folgenden experimentellon Arbeiten sein.

Die quantitative Erfassung des bei der Verkokung im Aluminiumsohwolepparat anfallenden Urgasca.

Die apparative Darobbildung.

Um die genannte Aufgabe zu erfüllen, muß folgenden Er-Indernisson ontsprochen werden:

²⁾ Holde, Universitung der Mineralde, Berlin 1918, fl. 89.

⁷⁾ Flaischer, Chem. Eg. 20, 889 (1905).

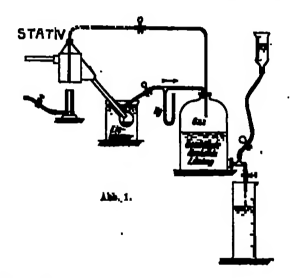
- 1. Der Dockel des Apperats und vollkommen gasdicht schließen.
- Der Hals des als Verlage dienenden Kölbehans muß gasdicht mit dem Ansatzrohr des Apparats verbunden werden.
- Das Gas muß in cinem geeigneten Gefäß quantitativ sufgefangen werden.
- 4. Der in dem Apparat herrschaude Druck muß meßbar und regulierbar sein.
- Bine gewünschte Endtemperatur muß scharf eingehalten werden können.

Ein vollkommen dichtes Schließen des Deckels konnte dadurch leicht erreicht werden, daß derselbe mit Vaseline etwas eingesettet und unter festem Andrücken desselben gegun den Apperst mehrere Male hin und her gedreht wurde. Der Dockel setzt sich dann so fest, daß or unbedingt gesdicht schließt. De der Deckel konisch eingesetzt ist, so kann er bei einem niötzlich auftretenden größeren Ubordruck oventuell hinsungedrückt worden. Um dieser Gefahr yarsubeugen, macht man den oberen Toll des Apparates durch Fisheln mit einem Bronner lauwarm und dreht dann sofert den kalton Duckel in die konisch eingeschliffene Öffnung binein. Beim Wiedererkalten sieht eich der Dockel dann dermaßen fest, daß er sich nach dem Versuch nur durch starken Klopfen mit dem dem Apparet bekrogobenen Schlässel wieder leckern läßt. nach langurem Gohrauch die sufeinander geschliffenen Flachen nicht mehr in ihrer ganzen Ausdehnung gut aufeinanderpassen oder der Dockel beim Hinsindrohen wackeln, so macht es sich erforderlich, denselben mit Hilfe von Schmirgel oder Bimenteinpulver neu atnamuchloffen.

Zwischen Ansatzrehr und Vorlage wurde die Dichtung mittels eines Stückehens Gummischlauch horgesteilt, das den Zwischenraum zwischen Rohr und Kolbenhals straff ausfüllt. Man verwendet hierzu am besten hitzebeständigen "Dampischlauch". Je nach der Qualität des verwendeten Maturials muß die Dichtung in gewissen Zeiträumen erneuert werden. Als Vorlage wählt man am verteilhaltesten ein Destillationskülbehen von es. 25 cm², bei sehr wasserreichen Substanzen eins von 50 cm² Inhalt, dessen Destillationsrehr möglichst tief zitzen soll. Den langen Hals sprengt man am besten 2 cm oberhalb des Ansatzes ab. Man erreicht dadurch einerseits, daß die Gummischlauchdichtung möglichst tief auf das Ansatzenhr des Apparats zu sitzen kommt, also an einer Stelle sitzt, die von dem heißen Apparat möglichet weit entfernt ist. Anderseits hat man

bed der später erfolgenden Wasserbestimmung durch Xyloldestillation den Vorteil, daß sich in dem durch einen langen Hale gebildeten schädlichen Baum oberhalb des Ansatzes kein Wasser niederschlagen kann, wolches sich der Bestimmung entziehen würde. Um die Dichtung möglichet vor Zeretörung durch zu große Rebitzung zu schützen, taucht man die Vorlage so tief in das zur Kühlung mit Mirwaner beschickte Bechargies ein, daß des Gummischleuchstück von der Flüssiskeit benetzt wird.

Zum Auffangen des Genes wurde eine am Boden tubulierte Flascho von 2 Liter Inhalt¹) benutzt, deren Hals mit einem doppelt



durchbohrten Gummistoplen verschlossen wurde. Durch die eine Bohrung demolben geht das Gaseinleitungsrohr, welches mit dem Doubliationarche der Verlage durch ein Gummischlauchstück verbunden ist, durch die andere ein oben rechtwinklig umgebogenes Kanillarrohr, welches sum Abnehmen der Gasproben dienen soll. Der untere Tubus ist ebenfalls mit einem Gummistopien verschlossen, dessen Bohrung ein Überlaufrohr aufnimmt. An damelbe ist ein Dreiwagstick angeschlossen, durch dessen unteres Ende die in der Flesche befindliche Absperflüssigkeit in einen derunter stehenden Meßsylinder anafließen kann. Der seitliche Weg des Dreiwegsificks ist durch einen langen Schlauch mit einem Nivesugefäß verbunden.

²⁾ Mar kum ande prektinderwein eines segenausies Branmachen Commeter benniste, en dem neu des Convelinnes étrait en der Kallbrierung abieem kunn.

Der Anslanf kann durch einen Schraubenquetschhahn verschlossen bezw. reguliert werden, während die Verbindung mit dem Niveaugefüß durch einen gewähnlichen Quetschhahn abgesperrt werden kann.

Als Sperrillanickelt worde gosättigte Kochsalslaung gowählt, die allgemein zu gleichen Zwecken vorwendet wird. Versuche mit gewöhnlichem Wasser, das mit dem zu untermehenden durch blinde Versuche gowonnenen Gase maglichet abgesättigt wurde, führten su keinen befriedigunden Ergebnissen. Man kann auch euf das Absperrwasser eine Schicht Paraffinol gießen, die ein Lüsen von Gasbostandtellen in der Sperrilitseiskeit am besten verhindert, doch ist os auf diese Weise nicht möglich, den Gehalt des Gasos an Wasserdamni sul ciniache Weise rechnorisch zu bestimmen, was : erforderlich int, wenn man die erhaltene Gasmenge auf trocknes Ges umrechnen will. Aus diesem Grunde wurde von der Verwendung dier Olechicht Abstand genommen und die gegentber gewöhnlichem Wasser bedeutend herabgesetzte Löslichkeit der Gruse in gesättigter Kochsalzlörung in Kauf genommen. Nach längerem Gebrauch dersolben mit ein und demselben Gas können nachbare Fehler kaum noch auftreten. Der Dampfdruck des Wassers über einer gesättigten Kochesklösung wurde von Einden für einige Temperaturen¹) ormittelt. Durch Aufselchnen der Werte als Kurve über der Temperatur lassen sich die zur Berechnung netwendigen Zehlen inter- besw. extrapolieren.

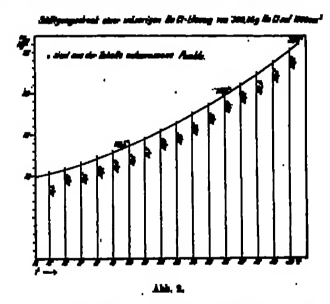
Das Verlindungsrohr zwischen Gasameter und Verlage wurde mit einem U-förmig gebogenen Ansatz versehen, der mit Quockvilber gefüllt wurde, dessen Stand den Druck in der Apparatur anzeigt. Wilhrend des Versuchs regelt man den Druck durch wolteres Offnen bezw. Schließen des Anzieuts. Nach dem Versuch kann durch Heben oder Senken des Mivoaugestätes nötigenfalls Druckrausgleich geschaften werden.

Zur Mossung der Temperatur wurde ein Kupfer-Nickel-Thormeelement bemitt und dieselbe an einem Millivoltmeter abgelenen.

Um eine möglichst große Vergleichberkeit der Versuche untereinander sicherzustellen, ist as erforderlich, stein dassolbe Instrument zu benutzen, da zwar jede Kupfer-Nickel-Lötstelle bei entsprechender Erhitzung theoretisch dieselbe Spannung liefert, aber die Skala Jedes Millivoltmeters geringe Abweichungen in bezug auf die Eichung undern Instrumenten gegenüber aufweist. Es ist so möglich, die

h Landelt-Bornstein, Physik, Chem. Tabellen, Burlin 1912, S. 410.

Temperatur and ± 5° genau einsuhalten. Bei der Verwendung cince Thermometers muß berücknichtiet werden, daß damelbe nur richtig anzeigt, wenn sich die ganze Quecksilbersäule in der zu messenden Temperatursone befindet. Will man also hier sin Thormometer verwenden, so müßte dies erst für verschiedene Zhamertemperaturen nachgedicht werden, was einerseits Fehlermörlichkeiten bedingt, anderseits ist es in allgemeinen nicht ratsem, bei genauem Arbeiten die Messungen an der Eußersten Grenze des Maßbereiche eines Instruments vorsunehmen. He wurde aus diesen



Grinden dem Thermoelement der Vorwag gegeben. Bei Beginn des Versuchs und mit Hilfe der Justierung der Zeiger auf unrelabre Zimmertemperatur einzesiellt werden.

Die Arbeitsweise.

Nachdem man die Apperatur in der beschriebenen Weise zusemmongestellt hat, fillt man sundchet den Gasometer mit gealitigter Kochsalzkieung, indem man dieselbe durch einen Trichter in das Niveaugeliß einfließen 1864, während man den Schreubenquetachhahn des Auslanis schließt. Ist alle Luit, welche durch das Ministrumeurohr entweicht, zus der Flasche verdrängt, so kiemmt man den Verhindungsschlauch mit dem Niveangeliß durch des

Quetschhahn ab und stellt Verhindung zwischen Vorlage und Gasemotor har. Dersuf beschickt man den Apparet mit der zu unterunchonden Substanz und verschließt den Dockel in der im vorlgen Abschnitt beschriebenen Weise. Sedann heist man mit Hilfe eines Droibronners den Apparet gleichmäßig bis zu dur gewünschten Kindtemporatur derert an, daß man sunichst in ca. 5 Minuten 250° orreicht, dann die Temperatur welter um 10° in einer Minute stelgert und willrend der Periode der grüßten Gesentwicklung die Wilrmezufuhr so rogelt, daß eine Gesgeschwindigkeit von 25 cms in einer Minuto nicht überschritten wird1). Hat man die Endtemperatur erroicht, so halt man dieselbe so lange inne, bis die Gesentwicklung gens sufgehört hat, was gewöhnlich nach 1/a-3/4 Stunde erreicht ist. Sodann schließt man die Gummischlanchverhindung zwischen Vorlage und Hinieltungarche durch oinen Quetschhahn und entfernt das Kahiwassor. Durch die Wärmeleitfähiekeit des Elaens strömt nun die Wärme in den unteren Teil des Ansatzrohrs und bewirkt, daß aller darin durch die Kühlung noch halten gebliebene Teer in die Vorlage tropft. Ist kein Abtropfen mehr zu bemerken, so nimmt man die Vorlage ab und verschließt die Öffnung des Ansatzrohre dos Apparata mit einem Chloroalciumrohr. Letatoros soll verhindern, daß der Koks beim Abkühlen Feuchtigkeit aus der eingreengten Luft aufnimmt. Nach vollständigem Erkelten öffnet man den Apparat in der schen beschriebenen Weise und bringt den Koks rasch zur Wagung, da derselbe sehr hygroakopisch ist.

Die quantitative Berechnung der Queansbeuts.

Bed der zur Ansammlung des Gases eingehaltenen Arbeitsweise muß berücksichtigt werden, daß einerseits die im Gasemeteraufgelängene Gasmange mit der vor dem Verwich im Apparat befindlichen Luftmenge verunreinigt ist und daß anderseits nach dem Versuch noch ein Teil der Gase sich in dem Apparat befindet.

Rostiglich der Menge des anfallenden Gases ist zu sagen, daß die nach dem Versuch verdrängte Sperrittssigkeitsmenge der entwickelten Gasmenge nicht direkt entspricht. Man muß berückslichtigen, daß das tatsächliche Volumen des beim Abbrechen des Versuchs in der Ahminiumreterte verbleibenden Gasrestes infolge ind höheren Temperatur geringer ist als das vor dem Versuch in

^(*) Mitherin derfiber siehe spilter water der Therschrifts "Markell der Anheismeibreintheit und die Annienten bei der Verzehreitene".

derselben befindliche Luftvohmen. Es ist also erforderlich, eine dementsprechende Korroktur anzubringen. Diese kann sowohl auf rechnerischem als auch auf experimentellem Wege ermittelt werden. Der rechnerische Weg ist folgender:

Der Inhalt der Reterte stellt einen abgestumpften Kegel dar. Die zu dessen Berechnung netwondigen Größen werden mit einer Learn symittelt und so des Volumen Ets ein für allemal berechnet. Davon absurichen ist noch das Volumen der Substanz-besw. Kokumenge. Desselbe kunn, ohne die Fohlergrensen zu erweitern, für 20 g Einwage mit v = 15 cm angenommen werden. Wollte man gans exakt yorgehen, so könnte man das Volumen der angewandten Substanz und das des Rückstandes nach der Verschwelung durch Wasservordrangung in einem Maßsylinder genau feststellen und die so crmittelton Größen entsprechend in Anrechnung bringen. Doch handelt es sich da nur um wenter Kubiksentimeter, also Promille besogen auf die erhaltene Gasansbaute. Für den für 20 g Rinwage konstruierten im Handel erhältlichen Auperat berechnet sich das Volumen Sta mit 111 cm. Das in Abrug zu hringende Volumen Bas bei einer Temperatur von 550° beim Abbruch des Versuchs und t = 20° Zimmertenneratur ist dann:

$$8a = (8a - 7) \frac{978}{71 - 1}$$

oder unter Bortoknichtigung der hier in Frage kommenden Größen:

$$. 88a_0 = (111 - 15) \frac{975}{898 - 20} = 85 \text{ cm}^3.$$

Will man den experimentellen Wog einschlagen, so darf man die Apparatur erst nach vollständigem Abkühlen derselben auf Zimmertemperatur enseinandernehmen. Ha entsteht dann in derselben ein Unterdruck. Zur Ermittlung der in Absug zu bringenden Korrektur verfahre man folgendermaßen: Sofert nach Abbrechen des Versuchs lose man nach Herstellung von Drucksnegisich den Stand der Flüssigkeit in dem Nivoaugefäß ab. Nach vollständigem Erkelten stelle man dann abermals Drucksnegisich her. Während des Abkühlens ist nun ein Teil der in dem Nivoaugefäß befindlichen Flüssigkeit in den Gesomster zurückgetreten. Nach Feststellung des nunmehrigen Standes ergibt sich das absusiehende Volumen Basus der Differens der beiden Ablesungen. Steht ein graduierten Nivoaugefäß zur Verfügung, so ist dieser Weg unbedingt vorsusiehen.

Um die Ergebnisse untereinander vergiedehen zu können, ist es natürlich notwendig, das erhaltene Volumen auf Normakustand umsurechnen. His kommt dabed in Frage Umrechnung auf trocknes oder feuchtes Gas von 15°/787,4 mm Hg (technische Atmosphäre) bezw. trocknes oder feuchtes Gas von 0°/760 mm Hg (alte Atmosphäre). In folgenden Ausführungen ist stets auf trocknes Gas 0°/760 mm Hg bezogen. Die Umrechnung gestaltet sich nach folgender Gleichung:

 $B_0 = B \cdot \frac{978 \cdot (b_0 - p_w)}{T \cdot 760} \text{ cm}^2 \ 0^{\circ}/760 \text{ mm}.$

Dabel ist be der auf 0° redusierte Barometerstand, pw der Sättigungsdruck des Wasserdampfes über gesättigter Kochsalzlösung bel t° 1) und T die absolute Temperatur (278 — t)° O.

Die tatzichliche Gazansbeute erhält man nun, indem man die auf experimentellem Wege ermittelte Korrekturgröße Ba von dem im Standsylinder abgelesenen Bruttovolumen B absieht oder bei rechnerischer Ermittlung der Korrekturgröße den Betrag Bavon dem bereits umgerechneten Volumen Be in Absug bringt.

Das nun zur weiteren Untersuchung auf seine Bestandteile zur Verfügung stehende Gas ist mit der vor dem Versuch in der Apparatur befindlichen Luftmenge verunreinigt. Die aus der volumetrischen Gasanalyse erhaltenen Werte mitmen also auf luftfreies Gas umgerechnet werden.

Der Luftgehalt kann nun wieder entweder rechnerisch oder analytisch bestimmt werden,

Rechnerisch bestimmt man die Luitmenge, indem man die Apparatur ein für allemal eicht; dies geschicht in der Weise, daß man mit Kohlensture aus einem huftfreien Kippschen Apparat die Apparatur quantitativ ausspült, die verdrängte Luitmenge El in einem Eudiometer auflängt und auf Normalvolumen Els umrechnet. Den Prosentgehalt an Luft findet man dann aus dem Ansatz:

Will man analytisch verfahren, so bestimmt man in der üblichen Weise den Prozentgehalt des Gases an Sauerstoff und findet den Luftgehalt direkt in Prozenten aus der Gleichung:

In
$$1 e^{-6} = \frac{0e^{-6} - 100}{91}$$

Hin Betrag (Na)1 := Luit % • 0,79 mm8 dann in beiden Fillen von dem gefundenen Stickstoffgehalt abgenogen werden. In dergelben Weise wie bei festen Brennstoffen die Umrechnung

¹²⁻³⁷ Miles Maryo in Abb, L.

auf wasser- und aschefreie Substanz vorgenommen wird, findet dann bler eine Umrechnung auf Inftireles Gas statt.

Gogen die dieser Arbeitsweise angrunde liegendon Überlegungen könnte eingewendet werden, daß die Gese auch Sanerstoff enthalten könnten, der nicht aus der Luft stammt. Wiederholte. Verschwelungen von Lehbergkohle in mit Kohlensbure ausgefüllter Apparatur haben jedoch bei sorgfältiger Arbeitsweise den empirischen Beweis erbracht, daß freier Seneratolf in dem Destillationages nicht vorhanden ist. Theoretisch war dies auch nicht anders zu erwarten, donn bei der pyrogenen Zersetsung von organischen Substanzen kann unmöglich elementarer Saneratoff frei werden. Auch aus der Mineralsubstanz kunn kein Sauerstoff gebildet worden, denn Salzo und Oxyde, die bei ihrer Erhitzung troien Sanoratoff abgebon, dürften in der Asche kaum vorkummen.

Anderseits kinnte der Einward erhoben werden, daß Luitsaucretoff withroad der Verschwohner mit der Kohle in Reaktion tritt. Dies ist jedoch nicht der Fall, denn beim Anheisen bildet tich bei 20,00 g Einwage nicht getrockneter Substanz eine große Mengo Wamerdampi, die dazu angreicht, die Luft so weit zu verdringen, daß ein Verbranch an Sansratoff praktisch anareschlossen ist. Ra ist daher su empfehlen, stots feuchte Kohle zu verschweisn. Sollte aus besanderen Gründen die Verwendung von getrockneter Substanz erforderlich sein, so muß aben in Gegenwart von Kohlensture gestbeltet worden.

Bei den spilter angestellten zahlreichen Unterzuchungen wurde bis auf wenige Ausnahmen, die auf Undichtiekeit der Amparatur zurückzuführen waren, auf dem analytischen Wege der der gecishten Luftmenge entsprochende Saneritoffgehalt innerhalb der Fehlergrenzon (+ 0,1%) wiedergefunden.

Nun ist noch zu berückelchtigen, daß der beim Auseinandernchmon der Apparatur nach dem Versuch in der Aluminiumreterte und der Vorlage zurückbleibende Gaurest von etwas anderer Zusezumensetzung ist als die im Gesometer befindliche Hauptmenge. Wie son der meter folgenden Tabello L hervorgeht, ist die Zusammonsetzung der zuletzt übergerangenen 190 om gegenüber der der vorher filozgegangenen 250 cm nur sehr wenig verschieden, andorselts ist der nicht erlaßte Rest (etwa 60-70 cm²) sehr klein gegenüber der hierement anfallenden Gazmenge von otwa 1600 cm2, Die auf diese Wolse entstehende Verschiebung der bei der Gasqualyse erhaltenen Resultate wird also sehr gering ausfallen.

Um dieson Fehler zu umgehen und um die Größe desselben festzustellen, wurde folgende Versuchsmordnung getroffen:

Das Gaseinleitungsrehr des Retortendeckels wurde mit dem zur Abnahme der Gasprobe dienenden rechtwinklig ungebogenen Behr des Gasemeters durch ein kurzes Gummischlauchstück vorbunden und dasselbe mit einem Quetschhahn verschen. Auf diese Weise ist eine doppelte Verbindung swischen Gasemeter und Retorte ermöglicht. Nach vollständigem Erkalten der Retorte wurde durch Heben des Niveangefäßes in der Apparatur größerer Überdruck erzeugt und darauf der Quetschhahn zwischen Gasemeter und Verlage geschlossen. Sodann wurde der obere Quetschhahn geöffnet und im Gasemeter durch Senken des Niveangefäßes ein größerer Unterdruck erzeugt. Dann wurde wieder der obere Hahn geschlossen, der untere geöffnet und Überdruck erzeugt. Durch periodisches, beliebig häufiges Wiederholen dieser Haudgriffe wird eine ständige in sich geschlossene Zirkulation des Gases und so mit der Zeit eine vollständige Mischung desselben hervorgerufen.

Bei einer Verschwolung von Gasflammkohle (Lohberg) bei einer Endtemperatur von 550° wurde nach 1½ stündigem Stehen (entsprechend der Dauer des Abkühlens) ohne nachträgliche Mischung die unter I angegebene Rohanalyse gefunden. Nach Mischen des Gases in ohiger Weise bei einer unter sonst gleichen Versuchsbedingungen vorgenommenen Verschwelung und dann sofort vorgenommenen Untersuchung wurde die unter II angegebene Ruhanalyse gefunden.

	I	11
$00_9 + H_9 8$.	10,4%	10,9 %
unges. K. W.	4,8 ,	4,7
O ₂	2,2	2,1
00	5,4	5,5
H ₀	18,9	14.9
OH4 + Hom.	59,9	58,1
Na .	10,4	10,9

Die Unterschiede liegen also innerhalb baw, an der Grouse der Fehler der Gesanalyse und deshalb kann für gewühnlich von einem nachträglichen Mischen Abstand genommen werden. Je geringer die Gesamtausbeute ausfällt, deste größer wird natürlich dieser Fehler sein. Unterhalb einer Gasausbeute von 1000 cm², also bei niederen Endtemperaturen, wo die Unterschiede der Zummensetzung innerhalb verschiedener Temperaturgrenzen größer

sind, wird sich jedoch ein Mischen in der beschriebenen Weise erforderlich machen. Anderseits ist, wie in den meisten Fillen möglich, die sofortige Inangriffnahme der Untersuchung vorzusiehen. um en vermedden, das sich das Gas wilhrend der Deuer der Abkühlung in besug auf seine Zusammensetzung verändert. Auch liefort is die abgoldrate Arbeitsweise relativ ganz einwandfreie Werte, wenn man von dem Standpunkt ausgeht, daß die Endtumperaturen willkürlich gewählt sind, was is doch tatalchlich der Fall ist. Warde man die Temperatur bekenielsweise bei 500° um noch ca. 10° orhähen, so würden die dann noch gebildeten Gase ausreichen, um den noch in der Apparatur befindlichen Best in den Gasometer hinthersuspilen.

Die Analyse des Gasce.

Im allgemeinen waren für die Untersuchung des Gases die durch Hempel für die technische Analyse des Leuchtgages gogebonen Richtlinien maßgebend. Hinzukommt bei der Analyse des hier aniallenden "Urgases", daß in demaelben eine zuweilen erhebliche Mence an Schwefelwasserstoff auftritt, demen von der Kohlensture getrennte Bestimmung sich unbedingt erforderlich macht. Anderseits bedingt die Anwesenheit von hüheren Homologen das Methans, hier gur Bestimmung von Wasserstoff und Methan andere Wego charuschlagen.

Die Bestimmung des Seinvofehrasserretoffs 1).

Zur Bestimmung des Schwefelwagerstoffs wurde die von-Bunte anacearbeitete, spliter von Ozako") verbemerte Methode der Miretion mit Jodianung als die geeignetate befunden und angowandt.

⁹ C. Philipps, "Schwichtvesseninffestlaueng", Amer. ties Light Jearn., 8. 484 (1898), a. a. J. f. Cockel. 48, 81 (1899). A. Müller, "Ber febreitermertellbesthering in Louisigue", J. f. Saniel. 42, 792 (1900). G. Tutwiller, "Quantitative Selventymental factioning in Louisians, Jours, Amer. Cham. Sec. 28, 178 (1901), n. c. Chan.-Liz. 95, 1916 (1901). F. von Simborch, "Schrafthematicffentimmen,", Hat Gas, E. 845 (1906), a. c. J. f. Gashal, 58, 104 (1906). W. Semmerville, "Solvenial and Solvenial constraint in Louisigue", Journ, of Societing 113, 28 (1910), E. S. J. L. Clockel, MA. 450 (1911). P. Harding and R. Johnson, "Min Apparet and sin Verfahren mer Bertinstern von Sehrechtwasserheit im Lauchtgat", Journ. Ind. Reg. Chest 5, 856 (1915).

[&]quot;) L Cuake, "Die tilrimetrische Buthenung der Sekwahilvensersiellte in Auperiodes", J. J. Gosbel. (El, 483 (1918).

Die Titration beruht auf folgender chemischen Reaktion: $H_0S + J_0 \Rightarrow 2HJ + S$.

Verwendet werden als Titerflüssigkeiten eine 1/10 gesnormale Jodlösung und eine 1/10 gesnormale Arsenitiösung. Eine 1/10 gesnormale Jodlösung enthält diejenige Menge Jod im Liter, die nach obiger Gleichung für 100 cm² Schwefelwssserstoffges verbraucht werden. Sie wird hergestellt, indem man 10,56 g reinstes Jod in einer Lösung von 15 g Jodkalium in 25 cm² Wasser auflöst und auf 2000 cm² auffällt. 400 cm² dieser 1/2 gasnormalen Vorratslösung werden dann zur Herstellung der zur Titration erforderlichen 1/10 gasnormalen Lösung wiederum auf 2000 cm² aufgefüllt.

Die Arsenitiosung stellt man her, indem 4,117 g reinste arsenige Saure in einer Lösung von 6,0 g reinstem NaOH in 25 cm² Wasser in einer kieinen Porzeilanschale warm gelöst und nach dem Brkalten quantitativ in einen 1000 cm² Maßkolben hinübergespült werden. Nach Zugabe von 1 Tropfon Phanolphthalein wird nun mit 1 n. H₂SO₄ auf farbles eingestellt, eine filtrierte Lösung von etwa 20 g ruinstem Na₂OO₂ in 500 cm² Wasser zugegeben und auf 1000 cm² aufgefüllt. Von dieser gasnormalen Arsenitiösung werden nun 200 cm² auf 2000 Liter aufgefüllt und so die ½ gasnormale Lösung erhelten. Die durch genauestes Abwägen und Anfüllen hergestellte Arsenitiösung wird als "normal" angesprochen und die Jodlösung gegen diese eingestellt.

Bel späteren Arbeiten stellte sich jedoch hersus, daß bei Verwendung von 1/10 ges-n. Arsenitiesung der Farbenumschlag bei der Titration nicht immer scharf war, vielmehr nach wiederholtem Zusatz von Jodissung sich die Lösung immer wieder entfärbte, ohne daß ein Zustand erreicht werden konnte, bei dem üleselbe blau blieb. Die mag dies auf Chlorgehalt der Atmosphäre zurückzuführen sein. Es ist daher zu empfehlen, in solehen Fällen 1/10 gas-n. Thiosulfationung zur Titration zu verwenden, die stets einen scharfen Forbenumschlag gewährleistet, jedoch bei jedosmaliger Verwendung nen einzustellen ist.

Zur Ausführung der Reaktion wird eine Buntebürette vorwendet, die sewehl von eben nach unten als auch von inten nach eben gesicht ist, so daß man sewehl den Stand der Flüssigkeit als auch das Gesvolumen geneu ablesen kann. In die vollkommen mit Jodlösung gefüllte Bürette wird eine Menge von en. 100 cm² des zu unterzuchenden Gasse, bei schwefelwasserstoffreicheren Gasen entsprechend weniger, eingesaugt, darzuf beide Hähne geschlessen und der Inhalt der Bürette einmal kräftig durchgeschütteit. Denach liest man den Stand der Jodlösung ab. Sodann stellt man
durch Zulauf von Wasser aus dem Trichtergefäß in der üblichen
Weise, Druckausgleich har und liest das jetzt schwefelwasserstofffreie in der Bürette befindliche Gasvolumen ab. Das Niveaugefäß
wird nun mit destilliertem Wasser gefüllt und mit demselben der
Gasrest zur welturen Untersuchung in eine Hempelsche Bürette
hinübergedrückt. Die nun in der Bürette befindliche mit destilliertem
Wasser verdünnte Jodlösung läßt man dann in ein Krienmeyerkübehen
laufen, spült mit destilliertem Wasser quantitativ nach und titriert
mit der ¹/10 gasnormalen Arsonitiösung unter Anwendung von
Stärkelösung als Indikator die unverbranchte Jodmenge zurück.

Dur Prozentgehalt an Schwefelwasserstoff berechnet sich dann in folgender Weise:

a = angowandte Monge Jodiceung in cm.,

y = abgelesence Ha8-freies Gasyolumen in cm,

b = unverbrauchte Menge der Jodinsung in emi,

r' = H.S-Gehalt in cm.

x = H-S-Gobalt in %.

f = Faktor der Joddssung.

$$x' = \frac{(a-b)f}{10}$$
 cm²H₂S

$$x = \frac{x' \cdot 100}{x' + y} = \% H_0 S$$

Bei Anwendung dieser Methode auf Steinkohlenges fand Ozako stets chwandfreie Resultate. Es muß jedoch mit dem Umstand gerechnet werden, daß ein Teil des Jods durch die ungestätigten Kohlenwasserstoffe verbraucht wird, man also für dem Schweielwasserstoff theoretisch zu hohe Werte finden muß. Ozako stellte diesen Fehler zu 0,02 % fest, praktisch ist er also ohne Bedeutung, jedoch kann er größer werden, wenn im Gas ungesättigte Bestandteile in größeren Mengen auftreten. In den hier verliegenden Füllen überschreitet der Gehalt an ungesättigten Kohlenwasserstoffen nie 10 %, die Methode kann also ohne Bedeukun angewendet werden.

Eine andere bedeutende Fehlerquelle, die diese Methode in sich hirgt, wurde aber bei der Anwendung derselben auf das Urgas anigedeckt. Beim Schätteln der Gasprobe mit der Jodläuung wird ein Teil der in dem Gas befindlichen Kohlensäure durch diese sehr verdünnte wisserige Lösung absorbiert. Man wird also bei der späteren Prüfung des Gases auf OO₂ in der Kalipipette zu niedere Worte, bei der Umrechnung des gefundenen Schweielwasserstoffs in Volumprosent zu hohe Werte erhalten. Beim Leuchtgas, wo der OO₂-Gehalt des Gases 3—4 % nicht übersteigt, sind diese Fehler ohne wesentlichen Einfuß auf die Resultate. Aber schon bei einem Kohlenskuregehalt von ungefähr 10 % wurden Fehler von 1—2 % bei der Kohlenskure festgestellt, bei höherem Kohlenskuregehalt, wie bei Schweigssen von Braunkohlen und Torf, führt dann die Methode in dieser Ausführung zu gänzlich unbrauchbaren Werten.

He muste deshalb zur Umgehung dieses Fehlors zu einer sweckentsprechenden Abanderung der Arbeitsweise geschritten werden. Die Untersuchung des schwefelwasserstoffreien Gestrestes auf seine übrigen Bestandtelle ist nach Obengesagtem also nicht mortich. Its mus demnach in einer Probe der Schwefelwasserstoff in der Buntebürette für sich, in einer andern parallel gesogenen Probe die Summe von CO, und Has durch Absorption in einer Kalipipetto gemeinsam bestimmt werden. Aus der Differens ergibt sich dann der Prosontgehalt an Kohlenskure. Das Ahlesen des Gasyolumens in der Buntebürette kann min infolge der Löslichkeit der Kohlensture auch nicht in der oben beschriebenen Weise geschehen. He muß das zu untersuchende Gasyolumon vorher in einer (Hempelschen) Bürette, die mit dem zu unterzuchenden Gese abgesättigtes Warner als Sperriffenigkeit enthält, genau abgelosen und dann in die Bürette, in der die Reaktion stattfinden soll. hindbergedrückt werden. In dieser Form ist die Methode mit gutem Erfolg ani allo Urgase anwendbar.

Die Bestimmung der Kehlenellere!).

Die Bestimmung der Kohlensture durch Absorption in einer Kalipipette ist so einfach, daß darüber nichts weiter zu sagen ist. Nur muß eben berücksichtigt werden, daß das Urgas neben CO, such eine größere Menge H₆S als alkalibislichen Bestandtell enthält. De letzterer von der Kalilauge nicht so plötzlich absorbiert wird wie CO₂, so genügt hier nicht kurses einmaliges Überielten, inbesondere dann nicht, wenn die Pipetto mit den allgemein gehötzichen Gasperien gefüllt ist, die ja eine ganz wesentlich ge-

³ P. Rempel, Connelytheho Melhodon, Brannskirdg 1918, S. 819.

ringero Oberfische besitzen als die von Hempel angewandten Kunferdrahtröllehen. Man muß sich also stetz, und das eilt auch für alle ührigen Absorptionen, davon überzeugen, daß jewells keine Volumabnohma mehr fortsustellen ist.

Die Beetimmung der ungesättigtes Kohlenvasserstelle?.

Die Bestimmung der ungesättigten Bestandteile geschieht an distantes durch Absorption mittals ranchesder Schwefelsbure odor mittols Bromwassers"). Die Schwefelsäure ist branchbar, solange noch beim Zurückleiten des Gases in der Bürette Nebel von 80:-Dümpfen auftreien. Letztere missen vor dem Ahlesen unbedingt ant in einer Kalinipette absorbiert werden.

Vielfach findet man in der Literatur für den auf diese Weise golundonen Wert die Beseichnung "Gehalt an Äthylen". Dies ist jedoch nicht richtig, denn auf diesem Wege kann nur die Summe similicher unersättlerter Bestandielle festerstellt werden. In Wirklichheit worden außer Athvien auch noch die höheren Homologen demelben, wie Propylen und Butylen, ferner Acetylen, Allylen usw. durch die rauchende HaSOs absorbiert. Treadwell und Tauber haben eine Methode ausgearbeitet, die Kohlenwamerstoffe der Athylen- und Acetylenreihe getrennt veneinander zu bestimmen. Hino genaue Trennung der einzelnen Homologen untereinander ist iedoch nur möglich durch Verflündgung des Gesos mittels Abssiger Luft und nachträglicher fraktionierter Destillation. Um dies exporimentali durchsuführen, reichen natürlich die hier erhaltenen Mencen nicht ma.

Auf sehr schnellen und bequenem Wege kunn man über die Anwerenheit von höheren Homologen des Athylens und Acetylans Aufschluß erhalten, indem man den Heiswert des durch Schwefelsinre absorbierberen Genentelle ermittelt. Je häher derselbe, desto

¹⁾ Ol. Winkler, "Verhalten der sehweren Kahlenversenfalle gegen rench. IL. 804, Br. und HEO,", J. f. Contol. 38, 852 (1888). P. Fritzsche, "Bestimmen der Aftriers in Commission", S. 129g. 9, 454 (1894). Honway, "Mackwele des Aftriers in Lengtigue", B. 20, 2007 (1996). A Tucker and R. Moody, "Transang von C.H. and C.H. Jours. Amer. Cham. Sec. 28, 671 (1801). W. Treadwell z. A. Tauber, "Min Belling mer generalytischen Transung een C.H., C.H. und C.H., Halv. abim. Asia 🔍 801 (1919).

⁷⁾ Nampel, Samuel, McRadin, Broundweig 1912, fl. 206.

⁷⁾ Renchande fickweleigtere absorbiert auch etem Tell der dempffirmigen Kaklenrenausiolis; es hi demank den Brouwener der Yering in geben.

größer das Verhandensein von höheren Hemologen. Da bis vor kurzem keine Apparatur bestand, die die Helzwertbestimmung in geringen Gasmengen ermöglichte, so war natürlich dieser Weg bisher auch nicht gangbar. Das vor einigen Monaten von der Unionapparatebengesellschaft in Karlsruhe in den Handel gebrachte Uniongsaknlerimeter!) ist hingegen für diesen Zweck mit gutem Etrolg zu verwenden.

Verfamer schligt dafür folgondo Arbeitsweiss vor:

Man entriumt in der üblichen Weise 2 Gasproben von je 100 cm²; die eine befreit man durch Absorption von HaS und CO2, die andere von HaS, CO2 und den ungesättigten Kohlenwasserstoffen und führt danach von jeder Probe die Helswurtbestimmung aus. Man arhält so folgende vier bestimmberen Gräßen:

Gasrest nach Absorption von H₂O + OO₂ = a cm²

Gasrest nach Absorption der ungesättigten

Kohlenwasserstoffe und alkalilöslichen

Bestandtelle == b cm^o

Heiswert des von H₀S + OO₀ befreiten

Gases = H₁ WE/m⁰

Helswort des von H.S. CO. und ungweittleten

Kohlenwasserstoffen befreiten Gases = Ha WE/m³.

Der Heiswert der ungesättigten Kohlenwasserstelle berechnet sich dann aus der Gleichung:

$$H_{EW} = \frac{(a \cdot H_1 - b \cdot H_2) \cdot 100}{a - b} WE/m^b.$$

Anf diesem Wege wurde in dem ans Geaflammkehle Zoche Lehberg bei einer Endtemperatur von 450° erhaltenen Urgas der Heiswert der ungestitigten Kehlenwasserstoffe mit 20120 Wid/m² 0°/760 mm besw. auf trocknes Gas festgestellt"). Demgegenüber ist der Heiswert des Athyleus 14990 Wit und der des Propyleus 22090 Wil. En ist daraus ersichtlich, daß in diesem Falle eine gans erhebliche Menge an hüheren Homologen sugegen sein muß. Wenn auch die einzelnen Bestandtelle auf diesem Wege nicht getrennt voneinander bestimmt werden können und die Fehlergrunsen des Uniongaskalerimeters bei so hehen Heiswerten es. — 2°/• betragen, so gestattet doch dieses Verfahren eine schnelle Orientierung über den Charakter der ungestitigten Bestandtelle.

⁵⁾ Bushreibung and Arbeitsersten felgt spilter.

⁶) Der Bernehnung legen falgende gefundene Werte ungrunden a == \$5,5 cm²;
5 == 74,2 cm²; H₂ == 10.280 WH; H₃ == \$100 WH.

Die Berthussen des Suservieffe').

Die Bestimmung des Sauerstoffs geschieht in der üblichen Woise durch Absorption mittels gelben Phosphors, einer alkalischen Pyrogaliolitating oder einer Natziumhydrosulfitiosung. Im ydrliegenden Fall wurde alkalische Pyrogaliellegung verwendet. Es ist dabel zu beschten, daß letztere bei einer Temperatur unter 15° O sohr trace und unter Umständen nicht quantitativ reactert. Natriumhydrosulfitiosung absorblert auch bei gewöhnlicher Tumporatur sehr languam, doch stots quantitativ. Die Sauerstoffbostimmung ist mit besonderer Sorgialt auszuführen, da hier gemachte Fehler eich bei der Berechnung des Luftgehalts mit 5 multiplisteren. Ein Fohler von 0.9% würde also in bezug auf die Luft einen solchen von 1% nach sich siehen. Bei Umrechnung auf Reingas bedingt dies bei Methan oder Kohlensiure, welche in großerer Menge auftreten, bei einem Gehalt von 50-60% einen Fohler von 0.5%, bei den in geringerem Maße suftretenden Bestandtellen einen bedeutend kleineren Betrag, bei Werten unter 10% & B, nur 0,0-0,1%.

Die Beetingung des Kabieseryde').

Zur Bestimmung des Kohlenoxyds kann die in der Praxis gebräuchlichste Methode der Abscrytion mittels ammoniakalischer oder salzsaurer Kupferchlorüriösung hier ohne jede Abändsrung angewandt werden.

Die Beetinarung des Wassirsteife?.

Wie eingangs bereits orwähnt, kann die bei der technischen Gesanalyse allgemein fibliche Methodo der Vorbrennung in einer

²⁾ O. Pfeiffer, "Bestimming des Simerstells im Louchtyen", J. f. Genhel. 40, 254 (1907); Bubberger, "Bustimming des Simerstells im Louchtyen", J. f. Genhel. 41, 695 (1996); Binder u. Weinland, "Ther sine neus Racktion auf elementuren Simerstell", B. 46, 286 (1912); Hempel, General. Melbeden, Brannskweig 1913, S. 199.

^{*)} Cautior u. Clausmann, "Ther civits Schwierigkeiten bei der Bestimmung von CO in Gangeniuchen", Bull. [4] 1, 1100 (1907); Canko, "Mix neser Apparet uur Bestimmung von CO", J. f. Gackol. III., 847 (1919); Canko, "Benenkungen über die Bestimmung von CO", J. f. Gackol. II., 100 (1914); I. Glaner, "Prüfung ubeiger fester Alempticonneittel für CO", Freierungsbeschulk 6, 140 (1917/10); Winter, "Den Verhalten für Grubengene bei bisberen Tumpereinren für eich und in Bestimmung mit den übeigen Bestimtellen für Schlagweiterungbesin", Bennutaff-Choude I, 21 (1980); Hampel, Ganzal. Meikaden, Bennutakvolg 1918, S. 186.
*) H. Terren und M. Mangenin, "Fraktismierte Verbrungen von Ganza über.

Explosionspipotte zur Bestimmung von Wasserstoff neben Methan beim Urgas nicht zur Anwendung gelangen, da die Verbrennungsgelehungen durch die Anwesenheit der höheren Methanhomologen nicht mehr in dem Sinne erfüllt sind, daß sich die gesuchten Unbekannten harausrechnen lassen. En ist hier also unbedingt erforderlich, den Wasserstoff für sich allein vor der Prüfung auf die gestittigten Kohlenwasserstoffe zu bestimmen. Dies knun geschehen durch Absorption mittels Palladiums, durch fraktionierte Verbrennung in der Drehschmidtschen Kapillare oder durch fraktionierte Verbrennung über OuO. Theoretisch ist jode dieser Methoden mit gleich guten Erfolg anwendbar. Ohne die Beschaftung einer besonderen Apparatur oder eines teuren Reagens notwendig zu machen, läßt sich die von Jaeger vorgeschlagene fraktionierte Verbrennung über OuO durchführen, weshalb dieser Arbeitsweise hier der Vorzug gegeben wurde.

Die Methode beruht auf der Tatsache, daß Wasserstoff über CuO bereits bei 250° quantitativ zu Wasserdampf verhrennt, während die Kohlenwasserstoffe der Mothanreihe erst bei bedeutend büheren Temperaturen mit dem Sanarstoff des OuO in Reaktion treten. Zwischen die Gasbürette und eine gewühnliche Kalipipette schaltet man ein en. 19 cm langes und en. 3/4 cm weites an beiden Seiten kapillar verengten, schwer schmelsbares Glasrohr, das, mit zuf Grießkorngröße serkleinertem OuO gefüllt, auf eine Temperatur von etwas über 250° erhitst wird, und leitet das zu untersuchende Gas solange über dem CuO hin und her, his in der Bürette keine Volumabnahme mahr festsustellen ist, was für gewühnlich nach 3—4 maligem Hin- und Herielten erreicht ist. Die Volumalmahme entspricht dem Prozentgehalt des Gases en Wasserstoff.

Die Einhaltung einer gleichmäßigen Temperatur wird dadurch kontrolliert, daß das Böhrehen von einem Blechgehäuse umgeben wird, durch dessen Decku man ein Thermometer so einführt, daß sich das Queckelibergefäß in Höhe des Röhrehens befindet. Derartige Gehäuse sind im Handel erhältlich, lassen sieh aber ohne Schwierigkeiten im Laboratorium selbat herstellen.

CaO^a, J. f. Cachel. 58, S (1915); K. A. Hefmann, "Vereinfinitis Wassentellbestinding", Bereakshis II, 21 (1917); Hempel, Cannal. McCheden, Brunnskryig 1918, S. 1804; Gruefe, J. f. Cachel. 68, 884 (1902); Jaeger, "Frektiesische Verkenung, von Mesin Cher CaO^a, J. f. Cachel. 68, 764 (1902); Treadwell, "Lehrbech der smilyt. Cherief, Lehrig, 1918, II, 666.

Bul der Bowertung des Resultats ist noch zu berücksichtigen. daß das Röhrehen vor der Verbrennung mit Luft gefüllt war, deren Seneratoff durch des withrend der Verhrennung reduzierte Kunferaufgenommen wird. Es muß also eine dementsurechende Korrektur angebracht werden. Man bestimmt zu diesem Zweck den Luftinhalt des zur Verwendung gelangenden Röhrehens durch Richtung und sieht von dem erhältenen Wasserstoffvolumen den fünften Tell des grefundenen Luftinhaltes ab. Bei der weiteren Untersuchung des verbliebenen Gasrestes kommt dann noch in Betracht, daß das Stickstoff-Kohlenwamerstoff-Gemisch nunmehr mit dem Stickstoff des Luftinhalts des Rührchens vorunreinigt ist, man also für die Kohlenwasserstoffe zu niedere, für den Stickstoff zu hahe Werte finden wird.

Ungrangen worden diese Nachtelle in sehr einfacher Weise. indem man die Luft vorher durch einen lehhaften Kohlensfurentzem verdrängt und som Schluß den in dem Röhrchen verbleibenden Gagrent wieder mit Kohlensture - es genügen es. 25 cm³ - in die Bürette zurückspült. Nach Absorption der verwandten Kohlen-.. sture in einer Kalipipette Hest man dann direkt die Volumalmahme ab und findet so einen einwandfreien Wasserstoffwort, der keiner nachträglichen Korrektur bedarf. Verfaner verwandte zu diesem. Zweck mit gutom Erfolg eine Kaliphette, die mit einem Dreiweghahn versehen war, dessen freier Ansatz an einen Kippschen Apparat anguschlosson wurds.

Die Deritemene der gestittigten Kehlenvasservinffe1).

Wie im vorigen Abschnitt bereits erwähnt, handelt es sich hier nicht nur um Bestimmung des Methans, wie dies beim Leuchtgas

²⁾ Il Jacquer, Benthurrang von (El., H., und II., in Companishen datrie initiosists Vertramong ther Out", J. L. Gestel, 41, 764 (1896), Wibsut, "Mine Abbeitrere der Jasestrufen Methods mr Bestimming von H., und CH. . Gestight, fl. 174 (1914). R. Oit, "Ber Frage der geninnlylinden Verlegening ther Out", J. f. Cabel, 68, 89 (1919). C. Schmidt, "Bestimmen von Off., H. und H.", J. f. Cashel, 49, 201 (1900). W. Hampal, "Bestimung von H. und OH, in Conjunishen", J. f. Garbel, SK, 1841 (1918). R. Granfe, "Thur des Verhaumen und die Rentheumen der Melbenhemelegen im Olgan", J. f. Senhol. 46, 894 (1909). E. A. Rofmann, "Mus none Mathole per Trumpag von OH, and H.", R. 48, 1808 (1918). A. Berrel and M. Selbert, "Gennelyen fersk fraktionierte Destillation bei tiefer Temperatur", Amer., J. of Gudight, S. 97 (1914), a. s. T. L. Soubel. 69, 117 (1917). Labour u. Damienn, Ber une mittele d'enelyse des milesque d'hydrogine et d'hydrocerberne miterie gueste, hydrocine, mithene, ithene at propose", C. r. 150, 144, 895, 887, 797, 1987 (1918); 157, 214 (1912), a. a. R. Canke, "Ther die Unbernehung behlervenerstelliger Compositoise durch Assenting tiefer Temperaturen", J. L. Contel, 56, 1084 (1918).

der Fall ist, sondern auch um die gleichzeitige Bestimmung der höheren Homologen, wie Äthan, Propen und Butan.

Aus dum nach Absorption sämtlicher bisher genannten Bestandteile nunmehr verbleibenden Best wird die Summe der gesättigten
Kohlenwasserstoffe als verbrennbares Gas in diesem Best bestimmt,
wührend der unverbrennliche Anteil als Stickstoff ansusprechen ist.
Die Bestimmung kann nun erfolgen durch Verbrennung in einer
fürplusionspipette in der für die technische Gasanalyse üblichen
Weise"), durch Verbrennung über giühendem Palladium oder Platin
in der Drehschmidtschen Kapillare oder durch Verbrennung über
glühendem Kupferoxyd nach Jaeger").

Versuche, die Verbrennung in einer Explosionspipette auszuführen, ergaben, daß gut übereinstimmende Werte erzielt wurden, solange das Manganyerhältnis von angewandten Gas, Sangretoff und Sticketoffhallast immer das gleiche war. Wurde dieses verschoben oder wurde ein Kohlenwasserstoffgemisch von anderer Zu-HEMPHENESTATUNG GENOMMEN, so ergaben sich zum Teil genz erhebliche Abweichungen der Ergebnisse untereinander. Dies ist darauf surficksuffikren, daß einerseits bei der hohen Verbrennungstemperatur des Mothans ein Teil des Stickstoffs mit verbrennt, anderseits ein Tell des Methans, besonders bei hohem Stickstoffballast unverbrannt: blobt. Im allergüngtigsten Palle könnten sich diese beiden Fehler grogonsoltier aufhaben, doch wird dies nur in den seltensten Fällen vorkommon. Für gewöhnlich muß men mit größeren Fahlern in der einen oder andern Richtung rechnen. Besonders sehwer fallen dieselbon dann ins Gewicht, wenn man ans den erhaltenen Versuchsdaton, wie Kontraktion, Sauerstoffvarhrauch und Kohlensturebildung, mit Hilfe der aufgestellten Verbrennungsgleichungen aus einem Motion-Athan-Gemisch diese Gase einzeln berechnen will. Horalgemindert werden diese Fehler durch Anwendung der Dietzschon Verbrennungsniuette 1).

Günzlich umgangen werden dieselben bei Anwendung der I)rohnehmidtschen Platinkapillare oder der Verbrennung über Kunferexyd nach Jaeger.

Wio bei der Bestimmung des Wasserstoffs wurde hier zur Jaegerschen Methode gegriffen. Die Versuchsanordnung und Arbeitsweise ist die gleiche wie im vorigen Abschnitt bereits be-

¹⁾ W. Hempel, "Genenstytische Methoden", Brumuskweig 1918, fl. 204.

⁷ Treadwell, Laket, & suniyi. Chemic, Laipnig und Wien 1918, IL Tell, S. 886.

⁷⁾ Brenniell-Chemia S, 67 (1921).

schrieben, bloß wird hier das Verbrennungsrührehen auf helle Rotgint erhitzt; auch gelangt hier bemer ein Quarsrehr zur Verwendung. Die nach Absorption der Spülkehlenzäure festgestellte
Volumabnahme entspricht direkt der Gesamtmenge an gesättigten
Kohlenwasserstoffen ausgedrückt in Volumprozenten.

Die genaue quantitative Trennung der einzelnen Glieder der Methanhomologun ist nur durchführber durch Verfüssigen des Gasgemischen bei tiefer Temperatur und nachträglicher fraktionierter Destillation¹). Bei Anwendung der kleinen hier in Frage kommenden Mengen ist dies jedoch nicht durchführber.

Gold man von der Veranssetzung aus, daß nur Athan neben Methan in größerer Monge auftritt, Propan und Butan dagegen nur in sehr geringem Maße zugegen sind, wie dies auch aller Veraussicht nach der Fall ist, so können diese beiden Gase aus den aufgestellten Verbrennungsgielehungen einzeln errechnet werden. Es ist dasu aber erforderlich, verher die gehildete Kohlensäure zu bestimmen, wobel man natürlich nicht in der beschriebenen Weise arbeiten kann, sondern das schädliche Luftvolumen wie ursprünglich nach Jaoger durch Richung feststellen müßte und auch zur Verfüglicher, nundestens aber über gesättigter Kochealzlörung arbeiten müßte. Zur Berochnung der einzelnen Glieder stehen dann folgende Gleichungen zur Verfügung, die nach z und y aufzulösen gind:

Ohne Ablanderung der beschriebenen Arbeitsweise kann man unter Zugrundelegung derselben Voranzetzungen Anischluß über das Vorhandensein höherer Methanhomologen erhalten, indem man den Heiswert des nach Absorption aller übrigen Bestandteile verbleibenden Kohlonwasserstoff-Stickstoff-Gemisches bestimmt, was ja das bereits erwähnte Uniongsakulerimeter neuerdings ermöglicht. Zur Berechnung von Äthan neben Methan hat Vorfasser folgenden Weg eingeschlegen:

Als bekannt vorangesetzt ist der obere Heiswert des Methans mit 9500 WE/m⁸) und der des Äthans mit 16770 WE/m⁸). Vorher bestimmt war des Volumen der gestittigten Kohlanwasserstoffe

¹⁾ Literatur a, S, 478, Auss. 1.

[&]quot;) Benegin set tracknes Ges bel 0° und 760 mm Hg.

= a cm2 brennbares (las. Ermittelt wird nun noch der obere Hoiswert des Gamestes $(C_nH_{0n+1}+N_0) = H'WR/m^0$ und dieser wird umrerechnet and stickstoffreies Gas = HWE/m. He bestehen dunn folgende Gleichungen:

x one Methan + y one Athan = a one brennbares Gas x • 9500 • 10⁻⁴ + y • 15770 • 10⁻⁴ = a • H • 10⁻⁴.

Durch Anilosen dieser beiden Gleichungen nach x und y erhalt man dann den Gehalt des Gasgemisches an Methan und Athan direkt in Procentes.

Sepicit: General:
$$= 40,6 \text{ cm}^3 \text{ H'} = 7890 \text{ WE/m}^3$$

$$= 89,0 \text{ H} = 10940 \text{ ME/m}^3$$

$$x + y = 99$$

$$x \cdot 0,0095 + y \cdot 0,0168 = 0,997$$

$$(99-y) \cdot 0,0095 + y \cdot 0,0168 = 0,997$$

$$0,276-0,0095 + 0,0168 + 0,297$$

$$0,0078 + 0,0168 + 0,091$$

$$y = \frac{0,0910}{0,0078} = 9,9 \text{ cm}^3 \text{ Athan}$$

$$x = 96,1 \text{ cm}^3 \text{ Methan}.$$

Da dis Voranmetzung, daß Propan und Butan quantitativ abwescood sind, nicht gans orfullt ist und de die bei der Heiswertbestimmung exhaltenen Worto bed don hier meistens sohr hohen Heiswerten einen Fehler von es. + 2% in sich bergen, so führt diese Arbeitsweise natürlich nicht zu villig einwandireien Rosultaion. Sie gibt jedoch rasch ein Bild, in welchem relativen Mengenverbilinis die höheren Hemologen des Methans in dem in Frage kommunden Gasgemisch zugegun sind.

Die Bestimmung des Stiekstoffs 3.

Die Bestimmung des Stickstoffs erfolgt durch Feststellung des nach Absorption und Verbrennung aller übrigen Bestandtelle verbleibenden unverbrennlichen Renten. Von diesem Rest ist noch ein dem gefundenen Luftgehalt entsprochender Betrag in Absug su bringen, um den wirktich dem Schweigen sukommenden Prozentrehalt an Stickstoff su finden.

^{*)} C. Arth, "Budhumung des fillekstoftes im Lonskiges", Bull. [8] 17, 505 (1997). K. Halish, in Bestimming von Michaelf im Londrigue's, Son. Chaos. Incl. 18, 218 (1899). O. Pohlansen, "Ber Michaistheathmann in Kelenfuguen", Benenkehle 17, 140 (1918) (1918) u. Mare 186, 197 (1918).

Boetimentag der dempfffrmigen Kohlenvassorvisffe.

Der Gehalt an dampförmigen Kohlenwasserstoffen - es kommon hior nur Bonsino, nicht Benroldsmof in Frage - ist kein Charakteristikum für die Zusammensetzung eines Urgases, sondern ist in weltestgehendem Hafle abhängig von der Art der Kühlung und Beschaffenheit der jeweils angewandten Apperaturen. Franz Fischer und Gluud') fanden bei der Destillation von Gasflammkohle (Lohborg) 450 g Gasbenzine in etwa 7500 l Gas, das entspricht dinam Gehalt von 1,65 Volummrosenten.

Die Anwendung der von Hempel vorgeschlagenen Arbeitsweise, die darin besteht, daß die damnifermigen Kohlenwasserstoffe in einer mit 1 cms shool. Alkahol beschickten Quecksilberpipette absorblort worden, soist voraus, daß vorber der Schweielwasserstoff ans dem Gas entfernt wird, da dieser mit dem Queckellber unter Bildung von Hg8 reegiert. De nun aber bei der Absorption des Schwelelwasserstoffs auch ein unbekannter Betrag en Kohlenstore verschwindet, so führt diese Methode hier nicht zu branchberen Ergebnissen. Es wurden von parallel gezogeneh Gasproben Werte gofunden, die zwischen 1,0 und 2,4 % schwankten. In Anbetracht dieser Unsicherheiten wurde von der Bestimmung der dempfformigen Bonzine Abstand genommon, da es sich ja auch nur um geringe Betrago handelt, die, wie oben bereits ausgelührt, nicht zu den derntlichen Bestandtellen des Gases gehören. Die Rückwirkung dieser Vernachländgung auf die ührigen Werte kommt in nur geringem Maße zum Ausdruck bei den in größeren Mengen auftrotenden Gasen. Von größerem Einfinß jedoch ist der Gehalt an dampfförmigen Kohlenwasserstaffen auf den Heiswert des Gases (wird spater behandelt).

Die Beethemann den Hetzwerte.

Zur Bestimmung des Heiswerts von Gasen standen hisher das Graofesche, das Hempelsche, das Junkersche sowie das Ferd. Fischersche Gaskulorimeter zur Verfügung, die zwar gute Dianste leisteten, jedoch erforderten, daß eine große Menge des zu untersuchenden Gases zur Verfügung stand. Mit einer weit geringeren Menge konnte man bei Anwendung des Stracheschen Gaskalorimeters auskommen, doch hat sich dieses Instrument infolge seiner

²⁾ Alt. Kable 2, 819 (1917).

⁷⁾ Hompel, Canaga, Notheden, Berentehweig 1918, fl. 948.

komplisierten Anordnung sowie auch wegen der großen Fehlermöglichkeiten nicht eingebürgert. Größere Erwartungen kann man
dagegen an das vor einigen Monaten von der Unionapparatebaugesellschaft m. b. H. in Karlaruhe auf den Markt gebrachte Uniongaakalorimeter knüpfen. Dieses ermöglicht die Untersuchung von
noch viel kleineren Gasmengen sowie auch die Untersuchung von
sehr armen Gasgemischen auf ihren Heiswert, was mit dem Junkorschen und Fischerschen Gaskalorimeter nicht möglich ist, da bei
armen Gasgemischen keine Flammenbildung anfüritt.

Der Anwendungsbereich des Apparais erstreckt sich auf sämtliche Heisguse, Abguse von Großgusmaschinen, Explosions- und Verbrennungsmotoren zur Bestimmung der unverbrannten Bestandtelle sowie auf die Untersuchung von Grubenwettern auf ihren Methangehalt. Die günstigsten Ergebnisse werden erzielt, wonn bei den genannten Gasen folgende Mengen angewandt werden: Acetylen 4—6 cm², Mathan 5—8 cm², Ölgas 5—10 cm², Stuinkohlengus 9—14 cm², Wassergus 15—20 cm², Braunkohlenschwelgus 30 bis 25 cm², Generatorgus 25—40 cm², Gichtgus 50—60 cm²).

Der Apparat besteht aus einer in Ihrem oberen Teil swecks Erhöhung der Ahlesegenauigkeit verengten Bürette, in die das Versuchsgas durch Senken eines mit ihr verbundenen Nivoangelißes eingemessen wird. In dieser Bürette geschieht gleichseitig die Verbrennung, welche dadurch herbeigeführt wird, das das Clasgemisch durch eine elektrische Funkenstrecke sur Entstindung gebracht wird. Im unteren Teil der Bürette sind swei Elektroden eingeschmolsen, die mit einem Akkumulator verbunden sind; durch den Strom desselben wird das als Sporrfüßsigkeit dienende mit etwas H₂SO₄ angestuerte Wasser elektrolytisch sorlegt und so Knallgas entwickelt, welches sich im oberen Teil der Bürette ansammelt. Dasselbe dient entweder als Vergleichsgas oder sum Verstärken von armen Gassenischen.

Um die Bürette ist ein anßerer Mantel geschmelsen, dessen Zwischenraum mit Petroleum angefüllt ist, wolches sieh, durch die Explosion des Gasgemisches erwarmt, ausdehnt. Diese Ausdehnung wird an einer auf den Mantel angeschmelsenen Meßröhre, welche Millimetereintellung trägt, direkt abgelosen.

Die Durchführung einer Bestimmung gestaltet sich folgendermaßen: Vor Beginn der Untersuchung wird die Bürette bis zum

⁵⁾ fl. a. Brenneloff-Chamle R, 186 (1981), doct mat Abbildung.

oberen Hahn günzlich mit Sperfinmigkeit angefüllt. Sodann wird die Zuführungsleitung mit dem zu untermehenden Gas angrespült. danach durch Sonken des Mivenugofaßes die gewinschte Menge singesaugt und dieselbe in bekannter Weise durch Herbeiführung von Druckamsgleich an der Teilung der Bürette abgelesen. Darauf wird durch weiteres Senken des Niveaugefäßes so viel Luft eingenaugt, daß die Sperrittenigkeit his an den unteren Hahn der Bürotte zurückgedrängt ist, der dann geschlossen wird. Ist dies greschehen, so wird durch Betättigung eines Kontaktknoples sofort Zündung herbeigeführt und das Steigen des Petroleumfadens in der Kanillare bis zur Erreichung eines Maximums beobachtet.

Hierauf füllt man die Bürette wieder mit Sperrinmickeit, entwickelt durch Einschalten des Akkumulatorenstrome 20 cmª Knallgas und führt die Bostimmung in oben beschriebener Weise mit dioson nochmals durch.

Ans den abgemessenen Gamengen, den Ausschlägen der Kapillare und dem für Knallgas als bekannt vorausgesetzten Heizwert von 2020 WE/mº last sich dann in einfacher Weise der Heizwert des zu untermehenden Gases errechnen. mehrere Bestimmungen hintereinander ausmithren, eo braucht man naturlich die Bestimmung mit Knallens nur einmal anssuführen.

Soll die Bestimmung für arme Gasgemische ausgeführt werden. die nicht allein durch die Funkenstrecke zur Entstudung gebracht werden künnen, so wird dem Gaagemisch eine in der Bürette selbst entwickelte gemessone Menge Knallgas beigemischt und so verbrannt.

Durch das Gasinstitut in Karlsruhe ist der Apparat einer eingehenden Prüfung untersogen und für die verschiedenartigsten Gase durchproblert worden. Die Ergebnisse sind in Gas und Wasserfach 1991, Jg. 64, Heft 6, S. 88, veröffentlicht und die da gofundenen Fehler liegen im allgemeinen zwischen + 1,9%. Nur bei Wasserstoff und armen Gascemischen wurden arößere Fehler festgestellt, die aber 4,9% nicht überschritten. Auch der Einfluß der Fadenkorrektor, des Wärmeausricichs und der Löstichkeit der schweren Kohlenwamerstoffe des Leuchtrases auf das Errebnis ist dort ermittelt und in genenntem Aufsatz behandelt.

Einfinß der Ahlesegenanigkeit, der Veränderung des Anfangsgustandes sowie Fehler, die durch in der Bürette gurückbleibende Wassertropfon hervorgerufen werden können, sind durch Verfamer nachgeprüft und die Ergebnisse in der Brennstoff-Chemie 1991. Heft 10, 8, 155, veröffentlicht.

Tefel A.

121		I 	ا ا	١	1	l	1	1	\ 	1	١	١	\$ 087	1861	1	! 	! 	S. Married		
100 H		25	3	7	100,0	19,8	त्रे	l	5	413	l	!	1	1	7	1176	224,73	7		
wath w		1	970 8	98	12 900	14 900	0 23 5 2	20 140	9 200	16 770	24.560	30 150	003 8	44.700	l	1	(,001)	4		
wer's safe in the last in the		l	3 413	000 72	11 626	11 906	11 789	11 618	18 947	13 243	13 017	11 646	11.76	11 619	1]	(, osa 7			
H.C.		1	3		1		2	1	3	1	3	10/1-		44/11	118		8	}		F 608 H
Garieta's) van 11 hal o'free man		1.970		į		1000	9			-					1010			ļ	r H	
4 6 -		3															}	1		A Zee
Earls.		2														3 3			1487	P. Leaf.
			Kellentine OD,	Kaldengal (8)		Assistant Q.E.	Assignment O.H.	Transfer Q.B.	Bathles Q.E.		After QH.	Property Care	Marie (Line)	Parter CH.	House Cult.	Exchange X	Secretary Co.	Between Transmission H.S.	J. Land Harnel, S.	

Bei kohleneturereichen Gesen, wie z. B. Braunkohlenschwelgas und Torfschweiges, besteht die Gefahr, daß sich ein Teil der Kohlensture während des Einmessens in der Sperriffaniskeit löst und man infolgedessen zu zu hohen Heizwerten kommt. Will man da genane Rosultate erzielen, se empfiehlt es sich, die Kohlensaure vorber mittels einer Kalipipette zu absorbieren und den für das kohlensäurefreie Gas gefundenen Wert nachträglich auf die ursprüngliche Zusammensetzung unsurschnen.

Da die in vielen technischen und chemischen Handbüchern über die Heizwerte der Gase gemachten Angaben zuwellen erhablich untereinender differieren, so seien die Werte, die den späteren Betrachtungen augrunde gelegt wurden, sowie die übrigen wichtierten chomisch-physikalischen Konstanten in Tafel A anigeführt.

Der Einfigß vorschiedener Versuchsbedingungen auf die Ausbeuten bei der Urverkekung im Aluminkumschweispparat.

Einfad der Asbeitzsgechwindigksit.

Daß die Art der Behelzung von wescntlichem Einfluß auf die Ausbenten bei der trocknen Destillation von Brennstoffen ist. beweisen die Erfahrungen der Kokereien und der Leuchtersfabrikation. Eine gielohmäßige Erhitzung, wie sie in der Praxis nie erreicht werden kann, ist aber bei dem Aluminiumschwelapparat durch die Wahl des Materials, wie im vorigen Abschnitt bereits nüher erikutert, gewährleistet. Unterschiede der Resultate, die suf diesen Umstand surücksufthren sind, sind also nicht zu orwarten, was such durch sahlreiche Versuche nich als richtig erwiesen hat.

Von großen Interesse ist es hingegen, in Erishrung zu hringen, welchen Einfinß die Anheisgeschwindigkeit auf die Ansbeuten ausübt. Zu diesem Zweck wurde unter sonst gleichen Versuchsbedingungen Gasflammkohle der Zeche Lohberg (Dinslaken) bei verschieden grußen Temperaturerhöhungen in der Zeiteinheit (At/Min.) vorgenommen. Die erzielten Ergebnisse sind in Tafel B anigalühri.

Wis are der Tafel arzichtlich, weichen die Ausbeuten swischen einer Anheisdauer von 5%1 Min. und 20%1 Min. nur un-, wesentlich voneinander ab. Damelbe gilt von der Zusammensstrung der Gase. Nur bei at = 21/20/1 Min. ist eine Almahme des Teers und eine Zunahme an Zereetzungswasser zu verzeichnen. daranf zurücksuführen, daß die Teerdämnie hier unverhältnismäßig lange in der Retorte verweilen und dabei einer weiteren pyrogenen

Tafel B. {|malanamicakin |ackborg, Minwage: 20,000 g| H₂O: 2,8%| Anche: 11,0%| to me 200%

					
Animinimum Att.	2,5° je 1 Mhr.	a* ja 1 Min.	10° je 1 Mls.	15° je 1 Min.	10° ja 1 MJa.
		V72 72 447		-	
Teermahoute in tirum	3,14	2,45	1,42	3,43	1,45
Test in %	18,0	14,2	14,8	14,4	14,8
Intelligation and	1,0	1,5	1,45	1,4	1,48
Unlikuko in tiroma	14,91	14,86	14,88	14,88	14,86
Commissionis en Has com	1420	1860	1840	1940	1840
Descen oberer liebreri	9010	9040	9040	9090	9100
daven 1148 %	4,0	4,8	4,4	4,9	44
UO. 1/a	6,9	7,9	7,1	7,3	7,1
unger K.W.	4,3	5,1	5,2	6,9	i i
00	6,5	6,1	6,1	6,0	4,1
Щ,	18,4	18,7	16,7	10,4	14,5
(ili + liemby	87,0	87,5	87,8	\$7,7	6,14
Ж,	8,0	8,1	6,0	3,5	8,1

Nonethung anhelmfallen, die als Endprodukte geringe Mengen Zersetzungswasser und Gase liefert. Bei schnellerem Anhelsen dagegen werden die Texteldupfe durch die folgenden Destillation-produkte ans der Retorte hinausgedrängt, bevor sie einer Therhitzung ansgemetzt werden können. Die bei $\Delta t = 2^{1/2}/1$ Min. erhaltenen Gase weben in ihrer Zusammensstrung nur geringe Abweichungen gegenüber den bei größeren Anhelsgeschwindigkeitzu gefundenen Werten auf. Dem geringen Fehlbetrag an ungestätigten Restandteilen sicht eine geringe Zunahme an Wasserstoff gegenüber, die man auf einen weiteren Abban der ungestätigten Kohlenwassenstoffe in GH4, C und H2 zurückführen kann.

Its also no arxioten Ergebnisso bei den übrigen Anbekgrechwindigkeiten kaineriel Erhekschlüsse auf irgendweiche Geseinmäßigkeit zulassen, so wurde diese Versuchsreibe unter Anwendung
von Lignin, bei welchem im Hamptlaberstorium des Instituts bereits
früher größere Differenzen den Ansbeuten untereinander festgestellt
wurden, wiederheit. Bei gleicher Einwage und einer Anbekgeschwindigkeit von 10°/1 Min. nahm die Gesentwicking zwischen
480 und 450° einen derart stürmischen Verlauf, daß der größeTeil des Teers mit in den Gesometer hinübergerissen wurde und
sich erst dert an den Wänden und auf der Sperrinssigkeit
niederschlug. Es machte sich daher erforderlich, die Einwage
auf die Hälte zu reduzieren. Es ergab sich dann folgendes Bild:

Tafal (L Ligain. Binwaga: 10,00 g; H_0: 7,00 %; to == \$00 .

2,5 ° je 1 10a.	6° je 1 Ma.	7,5° je 1 Min.	10° je 1 10° je	18° ja 1 Mbs.
0,80 8,6 1,8 8,68 1105 8180	0,84 8,0 1,3 8,66 1100 8180	1,04 11,8 1,1 5,64 1000 8810	0,88 10,5 1,1 5,67 1065 8480	0,67 8,4 1,1 8,66 1070 8450
8,8 29,6 8,3 21,8	2,3 20,4 2,5 22,1	8,0 29,8 8,1 22,5	3,0 30,3 2,8 23,1	40,1 8,8 80,0 9,9 91,8 1,9
	0,80 8,6 1,8 5,68 1105 8880 	1 Mm. 1 Mm. 0,00 0,84 8,6 8,0 1,8 1,8 8,68 8,68 1108 1100	1 Mm. 1 Mm. 1 Mm. 0,80 0,84 1,04 8,6 8,0 11,8 1,8 1,8 1,1 8,68 8,68 8,64 1105 1100 1000 8880 8180 8880	1 Min. 1 Min. 1 Min. 1 Min. 0,80 0,84 1,04 0,88 8,6 8,0 11,3 10,8 1,8 1,3 1,1 1,1 8,68 8,66 8,64 8,67 1105 1100 1080 1085 8880 2180 8880 8480

Die Ergebulese bestätigen einergeits die Annahme, daß die Toerdample bei langerem Verwellen in der Retorte, also bei langsamen Anhelsen, einer Zersetzung anheimfallen, anderseits ist deutlich erzichtlich, daß bei schnellerem Anheisen, also bei sunehmender Geogrechwindigkeit die Niederschlagemöglichkeit für die Teardinante in der Vorlage mehr und mehr harabgesetzt wird. Das Gas hat dann einen Mehrgehalt an dampfformigen Kohlenwasserwioffen, was ans den steigenden Holzwerten hervorgeht. Die Zugammensetzung der Gage seigt auch hier nur geringe Abweichungen, die keine weiteren Schiffese zulassen.

Höchstausbeuten für den Teer wurden bei $\Delta t = 7^{1/6}/1$ Min. erzielt, was einer Gasgeschwindigkeit von ca. 25 cm3 in einer Minuto während der Periode der größten Gesentwicklung entsprach. Anf Grund dieser Erfahrungen kann folgende Arbeitzweise zur Beziehung von guton Toerangbeuten ansungfohlen werden.

Zunächst heize man möglichet rasch an, damit die Luft durch den entstehenden Wasserdampi möglichst schnell und regtles ans der Retorte verdrängt wird. Die vollendete Verdrängung der Luft eibt sich denn dedurch zu erkennen, daß bei verschlossenem Auslanf kein Überdruck mehr entsteht, da die dann folgenden Wasserdämule sich in der Vorlage kondensieren, wobei zuwallen sogar ein geringer Unterdruck wahrsunahmen ist. Die Temperatur wird such dann noch möglichst rasch gestelgert, um zu verhindern, dall bei Kintroton der ersten Teerbildung die Substans bereits vollkommen getrocknot ist, so daß die letzten Wasserdämpfe noch schütsend auf die ersten Destillationsprodukte einwirken können. Das Auftroton derseiben erkennt man daran, daß das Manometer einen kleinen Überdruck anseigt. Man läßt dann die Finnsigkeit in der Weise auslanien, daß man stein einen gans geringen Unterdruck hält, und steigert die Temperatur nun weiter um ca. 10° in einer Minute, bis die Gasentwicklung beginnt lebhaft zu werden. Siedann regelt man die Wärmesufuhr derart, daß die Gasentwicklung 26 cm² in einer Minute nicht übersteigt. Nach Zurückgeben der Gasentwicklung steigert man dann die Temperatur wieder um ca. 10° in einer Minute, bis die gewünschte Endtemperatur erreicht ist, welche man solange hält, his keine Gasentwicklung mehr festzustellen ist.

Der Kieffelt des Feueltligkeitezustandes.

Horalts kurz nach der Veröffentlichung der Arbeitsweise mit dem Aluminiumschweinmarst durch Franz Fischer und H. Schrader') wurde hei den Arbeiten in der Analytischen Abteilung des Kaiser-Wilhelm-Institute für Kohlenforschung die Beobachtung gemacht, dati bedin Vorschwolon vorher getrockneter Kohle relativ geringere Toursustienton erhalten wurden als beim Verschwelen grubenfoughter Substanz. Eingehendere Untersuchungen in dieser Bichtung wurden daraufbin von A. Schellenberg") vorgenommen. Bei der (loganüliorstollung der erhaltenen Resultate für die verschiedenen Bruunkohlen zeigte sich, daß bei grubenfeuchter Kohle Höchstausbouton für den Toor gefunden wurden. Schon bei Verschweiung luftirockonor Kahle nahm die Teerausbeute ab und wurde ganz erhoblich geringer bei Anwendung von bei 105° getrockneter Kohle, wolled noch featgestellt wurde, daß bei 1056 in Gegenwart von Kohlengaro getrocknete Kohle noch schlechtere Teerausbenten lleferte. Verrihren getrockneter Kohle mit Wasser hatte nicht sur Folgo, daß die Ansbeuten grubenfeuchter Kohle wieder erreicht wurden, sondern os konnte nur ein geringes Zunehmen des orhaltenon Tomy erzielt worden. Sichere Unterlagen für die Urmohen diener Erscheinung konnten nicht festgestellt werden, doch

¹⁾ Z. anger. 50, 175 (1990).

⁾ Frans Flocker, W. Schneider u. A. Schollenberg, "Ther die Seinuntungen feer Urienzundenien bei der Braunkohlendenilitetion", Brauntoff-Chanie A, In (1821).

liegt die Vermutung nahe, daß während des Trocknungsvorgangs die Teerbildner infolge innerer Oxydation bereits verändert werden.

Analoge Versuche unter Berücknichtigung des anfallenden Gases wurden nun hier für sächsische Schwelkohle der Riebeckschen. Montanwerke angestellt. Abweichend von der durch Schellenberg eingehaltenen Arbeitsweise wurde dabei so vorgegangen, daß die Kinwage in jedem Falle so bemeenen wurde, daß der Gehalt an Reinkohle immer der gleiche war, wedurch eine größere Vergleichbarkeit der Resultate untereinander sichergestellt wurde. Ferner wurde die Endtemperatur von 550° so lange konstant beibehalten, his die Gesentwicklung vollständig aufhörts. Die erhaltenen Ergebnisse gehen aus Tafel D hervor.

Die Teerausbeuten zeigen im Prinzip dieselbe Gesetzmäßigkeit, die aus den von Schellenberg für rheinische Braunkohle erhaltenen Resultaten hervorgeht. Die Unterschiede der anfallenden Teermengen untereinander erscheinen aber hier nicht so groß. Dies mag cinerecits auf die Wahl des Materials zurückzuführen sein, anderseits aber auch auf die Arbeitsweise, denn wenn 20,00 g getrocknete Substanz angewandt wurden, so entspricht das einer doppelten Menge Reinkohle gegenüber der gleichen Menge grubenfauchter Substans. Dementsprechend verdoppelt sich sich auch die Gasgeschwindigkeit und verringert sich die Niederschlagsmüglichkeit für den Teer, wie dies aus der im vorigen Abschnitt besprochenen Versuchurche deutlich hervorgeht. De aber das Gas nicht aufgefangen wurde, so war dort eine Kontrolle über die . Genreschwindickelt nicht möglich.

Die Ausbeuten an Koks sind überall gleich, differieren nur innerhalb der Fehlergrensen. Wenn bei den von Schellenberg erhaltenen Kokeausbepten Schwankungen aufgetreten sind, so ist dies darauf zurückzusühren, daß bei Nichtaussangen des Gases der Zeitpunkt der vollkommenen Entgasung nicht festgestellt weeden konnto.

Die Kenze des anfallenden Zersetzungswauers wurde ermittelt, indem von der Gesemtmenge des gefundenen Schwelwassers die dem Feuchtiekeitzgehalt der Kohle entwireshende Wassermenge abgezogen wurde. Aus den Ergebnissen geht hervor, daß die Mencre des Zernetzungswassers mit fallender Tearausbeute maßig ansteigt, was auf tellweise pyrogene Zersetzung des Fehlbetrages surückreführt werden kann.

Hekwelkakla (Richaek-Manian)	alan	Anche tito- rage	Bryage on Retainable	Keis-	11	i.
	٧.	<u> </u>	.	_ E		2
Grahenfesekt	47,8	4,8 00 g	9,64	4,64	0,8 0,6	5,64 5,63
Bel 15° ga der Luft ga- trackent	11,1	7,6	9,64	468	0,6 0,85	2,55 2,52
Bel 106° en der Luft ge- trackest	10,1	8,6 14 g	9,64	4,67 4,68	0,7# 0,80	8,25 3,20
Bel 106° in OO ₂ Street ge- treskett ,		 0,6 4. 5	9,64	4,67 4,65	0,80 0,75	8,35 8,83
But 108° an der Leift ge- trockent, mit 9,48g Womer verrührt	47,8 20,0	4,5 00 g	9,64	4,68 4,85	07,0 08,0	8,81 8,49

Bestätigt wird ein Zorsetzungsvorgang durch das in derselben Weise auftretende Ansteigen der Gasausbeuten. Die Zusammensetzung und der Heizwert der Gase weisen keine Unterschiede auf. aus denen man auf eine die Verschiedenheiten der Teerausbeuten · bodingende Ursache schließen könnte. Von dem Sauerstoff der yor dem Versuch in der Rotorte befindlichen Luft wurde bei Verschwelung von bei 105° getrocknoter Substanz ein Teil verbraucht. Bei grubenfeuchter und lufttrockner Kohle wurden durch die Gasanalyse im Gesamtgas 88 cm Sanorstoff gofunden, bei Anwendung von bei 105° in Gegenwart von CO, getrockneter Substanz nur 22 cm² O. und bei Verschwehmer von bei 105° en der Luit getrockneter Kohle dagregen 25-26 cm⁸ O₂. Der durch die Gogenwart des Sauerstoffs bedingte Abbrand müßte theoretisch gewichtsmatter bei der Koksausbeute in Erscheinung treten, doch handelt es eich dabei praktisch nur um geringe Unterschiede, die innorhalb der Fehlergrensen liegen.

Durch Arbeiten in Gegenwart von Kohlensäure hätte dieser Upstand ganz ausgeschaltet werden können, doch wurde davon



Tour bengen Reinkel	_	Generalisets	H _e s	me LV.	00 ₄	co	H,	OR, + Head	x,	Habrent VII/20 0°/700 um Hg bel kunst.
_% ¥			%	٧.	4.	%	%	%	. %	Dysek
88,0 87,7	7,0	1165	11,0	0,8	27,0	6,1	6,6	10,5	8,8	6 010
14,8 16,6	18, 7	1585	11,0	ę,	88,1	6,9	6,9	10,1	8,4	5050
80,5 83,1	18,8	1890	10,7	4,0	80,3	8,1	7,0	24,0	2,6	5000
35,8 34,4	14,1	1890	10,9	6,1	28,6	2,0	6,2	14,3	8,9	4999
84,8 88,0	14, T	1800	11,0	6,9	26,8	8,1	6,7	14,5	3,4	5000

Abstand genommen, um durch möglichst weitgehende Einhaltung der von Schellenberg angewandten Arbeitsweise eine bessere Vergleichberkeit der für die Teerensbeuten erhaltenen Werte so erzielen.

Beobachtet wurde ferner noch, daß bei Verschwehung von grubenfeuchter und lufttrockner Substanz sieh an der oberen Wolbung des vorgelogten Kölbehens eine gelblich-weiße Substanz niedersching, die mit dem Wasserdampf sublimierte. Bei Verschwehung von bei 105° getrockneter Substans fehlte dieser Niederschlag güns-Hoh, während er bei mit Wasser verrührter Substanz in mäßigem Unitang wieder auftrat.

Versuche, die Verschwelung unter gleichzeitigem Durchleiten yon Wassordampi durchsufthren, scheiterten daran, daß bei Anwendung der beschriebenen Apparatur ein gleichmäßiger Dampfstrom sich nicht erzielen ließ und zeitweise durch den Dampf Teile der Substanz mitgerissen wurden, welche Beobachtung bereits durch Schellenberg gemacht wurde. Für diese Zwecke müßte ein für Dempfeinleitung spesiell konstruierter Auperst, wie er neuerdings von H. Schrader¹) entworfen wurde, zur Verwendung gelangen.

Aus den bei dieser Vertuchsreihe erhaltenen Ergebnissen wurden einerseits die von Schellenberg gemachten Beobachtungen bestätigt, anderseits kann auf Grund dieser Erfahrungen die Rogel abgeleitet werden, daß zur Erziehung von Höchstausbeuten für den Teer grubenfeuchte Kohle zur Untersuchung zu verwenden ist.

Der Einfluß der Endtemperatur auf die Ausbeuten bei der Urverkokung.

. Von ausschlaggebender Bedeutung für die Einführung der Urverkoltung in die Praxis ist es, zu wissen, welchen Einfluß die angewandte Höchsttemperatur auf die Ausbeuten an Teer, Gasen und Halbkoks hat.

Tafol H. Gandanamkohis Lakhung (Diminkum). Il₂O : 2,9 %; Ambo 11,0 %; Huwaga 20,00 g) Anbahatan 10%! Min.

·								
Hadisayeratur is	495	480	475	80 0	69 5	680	675	•0
Generalizations							[' ']	
es Ter	1,15	1,94	2,10	9,48	2,40	2,45	3,45	
p. Kertingrum .	0,3	0,8	0,4	0,6	0,7	0,88	0,98	
an Halbitaka	17,69	16,48	16,11	10,46	15,50	14,88	14,65	
na Urgas (baltirei)	1	,])]	
00/160 mm Hg	1]	1				
treakness Gas	110	800	8H0	815	1080	1840	1440	
Ob. Habrert WE/1 m	1 .	ĺ	[[[
00/100 mm Ilg	6100	10 680	11 500	11 390	9780	9040	6450	₩ K')
trockers the	fore	9 020	9 940	9 330	8970	8300	7895	. 5
Seamoning]		1		
H ₂ S	8,6	7,8	6,6	5,9	8,1	4,4	4,9	%
00,	18,4	11,9	8.3	6,8	6,6	7,0	7,5	! % .
men. K.W.	0,9	9,7	8,0	4,6	6,0	5,3	1,0	٧.
00 ,	7,1	6,8	8,8	8,8	5,0	6,9	6,9	4.
Hg.,,,,,,	4,0	5,6	7,8	100	[8,9	16,7	18,8	٧.
; L ,	11,8	7,8	5,5	4,8	8,6	8,1	8,0	%
III. + Henri	40,7	51,8	68,6	61,1	60,0	87,4	65,5	4
Serie Helevert	19 480	11 920	11 740	11 800	11 800	10 760	10 800	WA

^{/)} UNITER

^{.&}quot;) Breskoe

³ Bransielf-Chands & 188 (1981)

An Hand vorstehender Versuchsreihe soll nun gezeigt werden, wie man in einfacher Weise bei Anwendung des Aluminiumschwelapparats über das diesbezügliche Verhalten eines Brennstoffs Aufschluß erhalten kann.

Verwondet wurde Gastlammkohle der Zeche Lohberg (Dinalaken) und die Verschwelung unter sonst gleichen Versuchsbedingungen bei verschiedenen um 25° auseinanderliegenden Endtemperaturen durchgeführt. Aus Tafel R sind die erhaltenen Ergelmisse ersichtlich.

Die aus den Resultaten hervorgehenden Gesetzmäßigkeiten treten noch deutlicher in Kracheinung, wenn man die gefundenen

Aucherian bei verschiedenen Emitsesperaturen. Ganicumkakie Lokberg. H₂O --- 2₁8 %) Asaba 11,0 %) Mxwege 20,00 g.

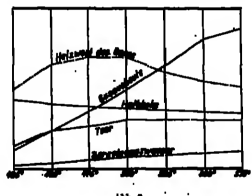
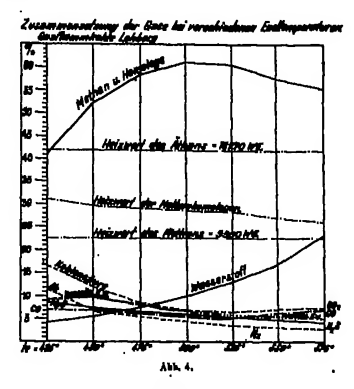


Abb. B.

Werte graphisch als Kurve über der Endtemperatur aufseichnet (Abb. 8 u. 4). Bis zu einer Endtemperatur von 500° nehmen die Teerausbeuten ständig zu, während dieselben dam bei höheren Endtemperaturen konstant bleiben. Die Menge des auftretenden Zerzetzungswamere nimint fast linear, aber nur in geringem Umfang zu. Die Ausbeuten an Halbkoks nehmen entsprechend ab. Bei einer Endtemperatur von 426° ist der Halbkoks gebläht und ganz locker gebacken, so daß er beim Zerdrücken in der Hand leicht ausein-anderfällt. Bei 450° ist er dann etwas fester, während bei höheren Endtemperaturen der Kokakuchen nur unter Anwendung von Gewalt zerkieinert werden kann. Die Ansbeuten an Urgas steigen auch bei Überschreitung einer Endtemperatur von 500° noch er-

hablich, während der Helswert mit zunehmender Endtemperatur zurückgeht.

In Taiel F sind die Ausbeuten an Einzelgasen in Kubikzentimetern, bezogen auf trockenes Gas bei 0°/760 mm Hg zunammengestellt.



Tafai F. Sconminguise en Elexalgaces in Kabikzoniimetera (Gasfiammkehle Lobberg); Elewage 20,00 g.

The state of the s	_	4		-2		Ç		<u> </u>	L	t r -	·	AC 7 3
·						495	450	475		195*		
Consulpie.			•		•	B10	890	580		1060 ,		1440
R. II						10,0	25,4	24,1	48,1	64,0	50,0	66,3
00 ₁						84,5	44,4	55,5	80,5	70,0	98,8	106,0
tops, X. W.						10,7	57,5	46,4	16,6	\$3,6	89,8	70,6
00						14,9	25,5	27,7	41,8	\$8,0	81,7	91,0
Щ. і			•			8,4	20,7	41,5	81,5	180,9	324,0	141,3
CHA:+ He						29,5	909,0	840,0	406,0	849,0	769,0	0,000
I , , , ,						23,7	97,9	81,0	14.0	27.0	41.1	41.1

Tafel G. Disselbes Worts associatiskt in Gramm.

ļ i s	434	440	476*	800°	135.	650°	576*
Generation	0,9850	1,4940	0,7088	0,0560	1,0488	1,1238	1,3976
H ₂ S.,	0,0271	0,0487	0,0255	0,0740	0,0881	0,0007	0,0930
00,	0,0081	0,0077	0,1068	0,1188	0,1883	0,1856	0,9076
ungen, K. W.	0,0000	0,0608	0,0743	0,0000	0,1000	0,1190	0,1180
			0,0418	-			_
H ₀	0,0000	0,0019	0,0038	0,0076	0,0185	0,0202	0,0286
OH, + Hen	0,100	0.552	0,874	0,400	0,501	0,681	0,485
			0,0400				

Taiel H seigt dann die Ergebnisse derselben Versuchsreihe unter Umrechnung der Werts auf 1 kg Reinkohle.

Tafal H. I ka Balakokie (Goefferrakobie Lebbarg) aralbit sine Goesmisseburje an:

to —	111,	450	475*	800°	124	840°	575*
Teer in g	11,8 865 11,3 1,04 9,00 1,00 0,87 0,48 5,90	1,56 1,54 1,90 11,79	8,11 9,70 2,18 2,46 19,76	8,81 8,98 9,40 4,78 88,40	4,06 8,69 8,06 8,09 87,80	8,45 4,05 4,76 18,01 44,65	5,10 4,10 5,68 15,81 46,50
E ₁	1,88	1,03	1,85	2,10	9,20	2,39	9,51

Die aus diesen Zahlen sich orgobenden Gesetzmäßigkeiten sind ans der folgenden Abbildung 5 u. 6 noch leichter ersichtlich.

Die Ermittelung der Zesemmessetzung des Genes in verschiedenen Temperaturistervelles.

Von großer Bedeutung für die wiesenschaftliche Erforschung des Entgraungsvorgungs ist es, su erfahren, welche Einzelguse in den verschiedenen Temperaturzonen verwiegend auftreten. Syste- . matische Untersuchungen in dieser Richtung bis zu einer Endtemperatur von 450° wurden bereits durch Börnstein unter Anwandung einer andern Versuchsanordnung vorgenommen. Ferner wurden neuerdings von F. Foerster¹) die bei der Verkokung alleheischer Steinkohlen anfallenden Urgese in drei aufeinanderfolgenden Temperaturabschnitten auf ihre prozentuale Zusammensetzung hin untersucht. Die Entgasung erfolgte dabei im Fischerschen Drehtrommelangerat.

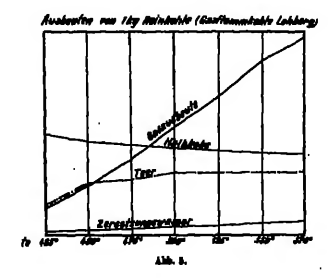
Unter Zugrundelegung der Ergelmisse der vorigen Versuchsreihe kann man die Zusammensetzung des Gases in einschen Temperaturintervallen auf rechnerischem Wege ermitteln. Man findet zunächst die Menge der in den betreffenden Temperaturintervallen auftretenden Einzelgase in Kubiksentimetern, indem man swischen den Ausbeuten bei den jewells aufeinanderfolgenden Endtemperaturen (Tafel F) die Differensen bildet. Dividiert man nun die so gefundenen Werte für die Ausbeuten au Einzelgasen durch die Gesamtmenge des in dem betreffenden Temperaturintervall aufallenden Gases, so erhält man die Zusammensetzung desselben, ausgedrückt in Volumprozenten:

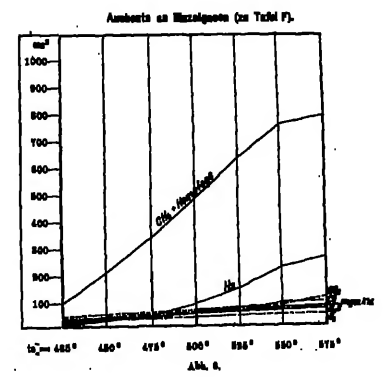
Tafel I. Zusammenseizung der Gase in einzelnen Temperaturistervallen, anngedrückt in Volumpruzenten.

	_	_					4.4
Temperaturane) bio 428°	485 146 450 °	450 Ma 475 °	475 141 800°	500 14 595 °	510 - 14a 350°	550 bls 575°
Gaussigns	910	160	190	985	1945	990	100 🚅
H ₂ 8	0,0	8,7	5,8	4,1	9,4	1,8	1,5%
00,	18,4	8,8	8,7	8,0	8,0	8,5	11,3%
tiga. X.V.	8,9	10,6	4,6	8,9	8,8	2,3	0,1%
00	7,1	8,8	3,8	8,9	4,7	10,9	10,1 %
H,	4,0	6,8	11,4	16,6	194	80,7	16,5%
CH, + Hand	40,7	80,5	74.5	71,0	68,4	41,9	32,5%
No.	11,8	9,8	1,1	1,7	1,8	1,15	1,1%

Geht man in entsprochender Weise mit dem Werte der Tatel G vor, so erhält man die Zusammensetzung der Gase in einzelnen Temperaturintervallen, ausgedrückt in Gewichtsprozenten:

¹⁾ Mrussetolf-Chando M, 68 (1991), s. a. J. f. Cashel. 68, 694 (1990).





Tafal K.
Zuezumepestagung der Gase in einzeletz Temperaturjetervellen,
ausgedrückt in Gewicktsprezenten.

Tongarciarane	425°	410°	450 14 475°	475 Ma 800*	500 \da 535°	695 hts 550°	550 bla 575*
Generaligns	0,115	0,500	0,270	0,169	0,610	0,178	0,015
ЩВ	9,7	7,7	7,3		6,7	4.0 .	8,1%
CO ₀	84,9	9,4	0,6	7,7	11,5	26,9	20,4%
toget, K, W,	10,5	14,6	44	8,1	8,0	6,7	1,1%
00	6,6	6,9	6,7	8,8	8,8	20,0	27,3%
Hg	0,8	0,5	0,9	1,9	2,2	44.	4,6%
OH + Hate.	87,0	50,0	67,6	67,2	61,6	28,4	82,0%
I ,	10,4	1.0	14	2,6	9.4	9,0	1,8%

Aus den Ergebnissen ist folgendes ersichtlich: Die Hamptmenge des Schwefelwasserstoffs entweicht zu Beginn der Destillation, während gegen Ende der Entgasung derselbe nur in sehr geringem Maße auftritt. Dasselbe ist von dem aus der Kohle in elementarer Form entweichenden Stickstoff zu sagen. Kohlenskure und Kohlenoxyd nehmen ebenfalls erst ab, erreichen zwischen 450 und 500° ein Minimum, worauf wieder eine wesentliche Zunahme zu verzeichnen ist. Lutzteres wurde auch von F. Foorstor¹) bei der Untersuchung sächsischer Steinkohlen festgestellt und von ihm darauf zurückgeführt, daß durch das Hindurchleiten von Wasserdampf durch die angewandte Drohtrommel eine Wassergasbildung auftritt, bei der das Gleichgewicht

infolge der niederen Temperatur augunaten der Kohlenskure vorschoben ist. Bei der hier angewandten Arbeitsweise wird aber kein Wasserdampi angewandt. Das Auftreten von Wassergas kann hier also nur auf die Einwirkung des entstehenden Zersetzungswasers zurückgeführt werden. Hei einer Temperatur zwischen 500 und 550° bleibt bei dem Wassergasprozes etwa die Hillte des Wasserdampies unzersetzt. Man kann darzus schließen, daß innerhalb dieses Temperaturintervalls ungefähr die gleiche Monge an Zersetzungswasser, die als solche direkt anfällt, verber mit der Kohle unter Bildung von OO, OO, und Hil in Reaktion getreten ist. Das wären in diesem Fallo 0,95 cm² Wasser oder 310 cm²

2

¹⁾ Brennieff-thunis A. 68 (1921).

Wasserdampi, welche ca. 50 cm² CO, oder 100 cm² CO hilden könnten. Anderseits wird aber sicher die Kohlensture- und Kohlenoxydbildung noch unterstützt durch die zwischen 500 und 600° besinnende1) Dissociation der in der Mineralgubetanz der Kohle befindlichen Karbonate. Die Verschiebung des Boudouardschen Gleichgewichts bei zunehmender Temperatur zugunsten des Kohlen-

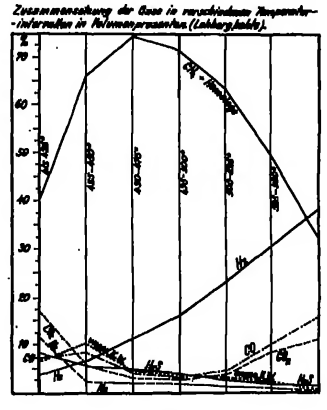


Abb. T.

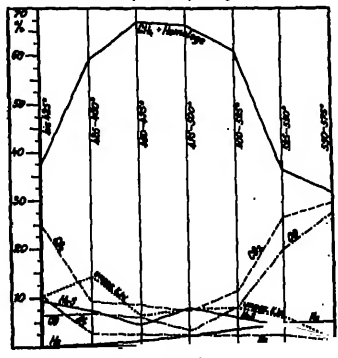
oxyda kommt in Abb. 8 durch das relativ stärkere Austeigen der Kohlenmydlinie gegenüber der Kohlenskurelinie zwischen 500 und 870° deutlich sam Ansdruck.

Der Wasserstoff nimmt mit stelgender Temperatur fast linear In besug auf sein Volumen überwiegt er sogar bei einer

²⁾ Richtor-Klinger, Leich, d. merg. Charle, Benn 1914, fl. 461.

Temperatur von 550—575° die gesättigten Kohlenwamerstoffe. Das Zunehmen des Wasserstoffs ist zum geringen Teil auf die schen erwähnte Wassergasbildung zurücksuführen, in der Hauptsache aber tritt er als Abbanprodukt der höheren Glieder der gesättigten und ungesättigten Kohlenwasserstoffe auf, was dadurch bestätigt wird, daß mit zunehmendem Wasserstoffgehalt die höheren Homo-

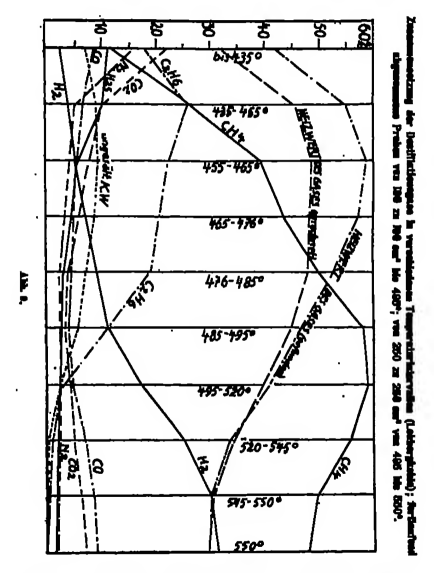
Zuezaneteneoizzate der Bese in verschiedenen Temperaturisturvallen in Revisitioprezenten (Leithergkebie).



Alb. B.

logen des Mothans entsprechend abnehmen und bei 525° so gut wis
ganz verschwinden. (Siehe Tafel L und Abb. 9.) Des gleiche glit
wer den ungesättigten Kohlenwasserstoffen. Letztere sind sieherlich
wirte einer pyrogenen Zersetzung der Teerdämpfe, da sie wihrend
den der größten Teerbildung am stärksten auftreten mit
Teerbildung dagegen ebenfalls surücktreten. Aber
stüglich ihrer Konstitution bisher noch nicht genan
weter Wasserstoff-Sauerstoff-Komplane nehmen in
Zersetzung und Wasserstoffabspaltung teil.

Bestätigt wurden die ans dieser Versuchsreihe gefundenen Gesetzmäßigkniten über die Zusammensetzung der Gese in einzelnen Temperaturintervallen durch kontinuierliche Abnahme der Gesproben



zwischen verschiedenen Temperaturatufen. Unter sonst gleichen Versuchsbedingungen wurde dabei 80 verfahren, daß bis 495° jede folgenden 100 cm³ Gas, von 495° an jede folgenden 250 cm³ Gas

Geg. Although, p., Kamainis der Mable. C.

Tafel I., Zuennumenesizung der Destjilntignegase in verschledenen Tumperninrintervallen. Geschmukskie Zeake Lehburg (Dissigkus). Franktigkeit: 2,0% Anchet 11,0% i Anbeisteuer 21/. % I Min.

				- /1 /						
Temperatur	16s 486*	744, 74	445 14a 455*	466 162 476*	476 3m 485	145 °	495 140 150	890 Ma 845	344 14 880°	hel sho*
H ₁ 8 %	11,5	10,8	6,0	4,7	8,8	2,8	9,8	1,3		8,0
·	22,3	10,9	B ₂ O	6,1	4,0	فبد	8,8			7,0
ENGOL, K. W. V.	7,6	9,1	B ₇ 4	0,0	7,8	6,8	148	0,5	0,1	0,1
00 %	8,8	7,0	H ₂ A	40	4,8	4,0	4	8,9	8,4	9,0
耳/	0,9	4,4	5,6	7,8	9,5	11,3	17,3	24,0	\$0,5	81,1
OH, + Res. %	80,8	49,5	61,1	84,8	68,8	69,7	66,0	54,9	40,0	48,1
E ₁	18,4	4	4,8	2,7	8,8	8,0	8,0	3,6	2,5	. 8,4
Helevert der	WA	WE	WIN	WE	WI	WI	W.	M.H.	WH	WH
E. W	19 650	11610	11480	11 900	10900	10890				9540
Durana CII.	18,8	27,1	24,5	48,7	50,3	58,1	59,0	55,6	49,4	47,9
U _n H _n	18,8	28,4	11,6	20,7	18,1	11,0	5,0	1,3	0,5	0,5
Haltwort des Go- muignes ²) WE/m ²	8500	11 000	11 700	11 580	10440	9.500	8140	8710	5940	1900
0 % 7 60 mm (c, Gas*)	6490	9170	9750	9580	9180	9080	7924	8730	6150	1900

³) Sefundas. — ⁵) Brenkust.

für sich getrennt aufgefangen und die beim Wechseln der Vorlage herrschende Temperatur jedesmal abgelesen wurde. Die nachträgliche Untersuchung der Einzelproben ergab dann die in Tafel L aufgeführten Werte.

Hier wurde aus dem für die gesättigten Kohlenwasserstoffe gefundenen Heiswert das ungefähre Verhältnis von Methan zu Äthan errechnet. Interesent ist hier auch der Verlauf der Idnien für den gefundenen und dan errechneten Heiswert (siehe Abb. 9). Es ist daraus deutlich ersichtlich, wie der Heiswert während der Toerperiode durch die auftretenden dampfförmigen Kohlenwasserstoffe erhöht wird. Über 500°, wo kein Toor mehr gebildet wird, atimmen dann gefundener und errechneter Heiswert gut überein.

Die Angendens der Arbeitspreise auf versebiedene Brezneieffe,

Die den vorigen Versuchsreihen zugrunde liegende Arbeitzweise wurde dann noch auf die verschiedensten Bronnstoffe an-

3	
3	

											1						H	$\ $			
				1,		4 i			֓֞֞֞֞֜֞֞֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓֓	4,1		1=			',44						
Believe	O'H	seine A.	July 1			1.			1	-	TAN	Heiry B	H	8		8.	Ħ.		田田	H.	
	%	%	10	.m.I	- American - American	म्बर्ग शुग्र	=1	-desi	-41.4H 14.4d	brand	6 tr. 6ul	-794b -44	*		*	35	- 32	· *	>*		
Feifferlig, Louis Radingradus (Res- berg t. Riack)	o [†] t	9 7	0'0	ń		3	r's s'm o's	97	3	96,5		0055	3		3	<u> </u>	0,11 8,82 1,0	1 3	7		
	2	0,11 5.	ş	20,0		3	T,225 T4.2 14.5	3	4.0 78.5 1340	3		8	772 0706 0'88		7,0		0.5 10.7 10,1 47,5 8,1	4	* · ·	4	
(States)	7	3	1,1 18,4 20,0 1T,5	11.6		ş	4,28 70,4 81,0		3,6 64,0 1436	3		73,5 7130		4.0 14.7 4.5	3		2,7 22,6 10,1	쿭	*	2	-
The Periods of Lines	2.	7	3	3	7,8 14,1 14,0 10,8 14,0 62,6 118,0 6,6 1185	3	身	3	<u> </u>	11		2	86,5 8700 18,0 90,7 4,1 11,1	ğ	7	111	3	3	7	3	
	9		3	갂	7,64 14,0 11,1 04,1 0,2	61.6 61.6	61,6	Ę.	4	ğ	10,7 71,6 1255 106,7 5660 2,6 52,1 4,6 15,9	1	*	3	3	3	1,6		7	7	
al al	33	33	0'00 0'00 0'00 0'0	33	33		24. 27. 21. 2.30		3 3	186	4,8 4.8,0 1398 130,0 5010 111,0 57,9 4,9 4,1 14,8	200	2 2	5 5	33	33	3.2		5,1 21,1 9,8 16,1	33	
()	쿻긡		24 200 84 24 0401 84	3 %	37.		88,8 14,8 88,0 14,7		33	1100	4,5 6,44 8,000 184,8 5060 8,8 84,6 2,8	200	33	33	33	2 0 p	33		1,0 14,4	33	
	1 5 H		33 3	9 5		33 g	33	\$3 F	33 7	1000	9,8 18,0 19,8 29,8 41,8 11,8 29,4 47,8 1610 133,43770 1,3 — 19,0 10,4 18,0 44,8 11,9 11,9 61,8 1090 119,03330 — shr. See 0/700 === Hg. 9 73, 3=, caf train. See 34	F 48 9	# #		33		334	77	33	<u> </u>	deft. Chi
)					•

gewendet und so eine interessante Übersicht über des Verhalten der typischen Vertreter der in Deutschland vorkommenden Kohlenund Topisrten bei der Urverkokung erhalten,

Die Einwage wurde jedenmal so bemessen, daß die zu erwartende Gasmenge von der als Gasometer diemenden, hier verwendeten Flasche aufgenommen werden konnte. Steht ein anderer Gasometer zur Verfügung, so kann selbstverständlich auch eine entsprechend größere Einwage gewählt werden. Angewandt wurde stets grubenfeuchte Substanz, nur bei Torf wurde, um den unverhältnismäßig hohen Wasserballast zu umgehen, lufttrocknos-Material genommen. Im ührigen wurde bei einer Endtemperatur von 550° unter sonst gleichen Versuchsbedingungen gearbeitet. In der Tafel M sind die so erziehten Ergebnisse zuemmengestellt.

Mülheim-Ruhr, Juli 1999.

42. Ziele und Ergebnisse der Kohlenferschung¹).

٧œ

Franz Flacker.

(Makireteskuleske Zelinskylft 1921, Heft 80,)

Wie überall, so mus anch auf dem Gebiete der Kohle die Forechung bestrebt sein, unter Einsetz aller wissenschaftlichen und technischen Hilfsmittel großetigig zu erbeiten, d. h. sie muß bemüht sein, ohne Rücksicht auf die sofortige Nutzbermachung ihrer Resultate die Grenzen des Wiesens möglichet weit auszudehnen, um das Beobachtungumsterial zu vermehren und einen klaren Überblick über die Zusammenhänge der Erscheinungen zu gewinnen. Was die Beziehungen der Kohlenforschung zur Technik angeht, so soll die Forschung neue Wege zeigen und nachweisen. was in irgendeiner Richtung überhampt möglich und anderseits, was von vornherein aussichtslos ist. Dadurch, daß der Industrie das Erreichbare gezeigt, daß sie anderseits vor aussichtalesen Millionenopfern gewarnt wird, wird ihr ein großer Dienst geleistet. Im allgemeinen wird es der Industrie überlassen bleiben müssen, selbsi nachzuprhien, ob die neuen Wege aus technischen und wirtschaftlichen Gründen für sie gangber sind. Anderseits ist die Forschung auch berufen, die Industrie bei der Verwirklichung der Forschungsergebnisse zu unterstützen, falls dies gewünscht wird; aber ihre Hauptaulgabe muß bloiben die Fürderung der Brienntnis im allgemeinen, die Auffindung neuer Woge und Methoden zur besseren Ansnutzung der Kohle. Wenn ich nun versuche, im Nachfolgenden eine Dazziellung der Ziele und hisherigen Regebnisse der Kohlenforschung zu geben, so muß ich mir weitgehende Beschränkung auferlegen. Ich will versuchen, die größeren Ziele und die dabei schon erreichten Resultate zu akiszieren; Teilziele und Tellergebnisse, so wichtig und interessent sie vielleicht auch da

Pering, gabellen auf der Jehrurwegemehrng des Verbendes Doubsher Mehrtretzekulter in Annes zu 80. Mel 1991.

und dort sind, muß ich zurhabstellen. Unter diesem Gesichtspunkte mochte ich sunschet, da diese Kenntnisse für jede chemische Verarbeitung der Kohlen von grundlegender Bedentung eind, die Anschauungen andeuten, zu denen man heute begüglich der Entstehung und der chemischen Struktur der Kohle gelangt ist. Dann möchte ich etwas über die in der Entwicking befindlichen Methoden der völligen chemischen Verarbeitung der Kohle sagen. Zwischen ihnen und der Aufklärung der chemischen Struktur der Kohle ist eine fruchtbare Wechselwirkung mit Sicherheit zu erwarten. Hisran werde ich einen Überblick über die Gewinnung der sogen, Nebenprodukte vor der Verbrennung der Kohle benw. des Kokses an-Die Bedeutung und die wirtschaftliche Notwendigheit der Gewinnung der Nebenprodukte wird in dem Maße wachnen, als die Veredelung der Nebenprodukte und damit der Wert der aus ihnen hargestellten Erzeugnisse die Kosten ihrer Gewinnung überwiegen wird. Nicht bloß die Abscheidung der Nebenprodukte, sondern die Herstellung wertvoller Stoffe ens ihnen ist eine der nächsten wichtigen Aufgeben. In dem 4. Abschnitt möchte ich zeigen, wie weit man auf dem Gebiete der elektrischen Brennstoffelemente im Laufe des letzten Jahrzehntes gekommen ist. Hisrau kamen naturgemas die Kohlen erst nach Aberabe ihrer Nebonprodukte und evil. nach ihrer Vergasung in Frage. Das allgemeine Interesse für die direkte Umwandlung der Brennstoffenergie in elektrische ist zwar im Laufe des letzten Jahrzehntes in eine latente Form übergegangen; die geränschvoll angekündigten Krfindungen in der Zeit vor 10 Jahren sind inswischen durch stille systematische wissenschaftliche Arbeiten ersetzt worden. Schlusse darf ich dann wohl noch eine schematische Übersicht einer Art der Kohlenverwendung geben, die weniger ein Programm sein soll als ein Schulbeispiel, aus dem man erschen mag, aus welchen Abtellungen und Absweigungen ein Kohlenversrbeitungsprozeß besteht, der nicht nur olektrische Knergie, sondern auch landwirtschaftliche und industrielle Produkte Hefern soll. Die dabei dargestellte starke Unterteilung des Prosesses hat nicht nur didaktischen Wert, es ist wahrscheinlich, daß man im Laufe der Zeit tatalchlich derartige scharfe Unterteilungen des Produktionsprozosses such in der Prexis als notwendig erkennen wird, um zu einer Valligen Beherrschung zu gelangen.

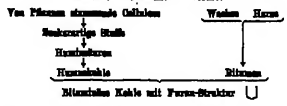
Einen Überblick über die Hanptergebniegebiete gibt nach-

Tafal 1, Hamtarbeitsgebiete.

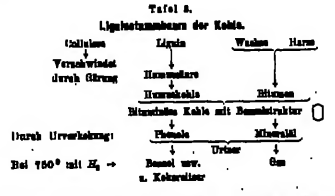
- a) Artsendung der Beistebung und abaminahan Struktur der Roble.
- h) Villige chemiente Verscheitung der Kable.
- a) Gordunung akandadar Robonpradukta von der Verbrannung der Kakle."
- d) Biskiroktuchtako Verbrignang untur Stromerangung nasik dar Gowlandig dar Rebusprafukta.

Seit man weiß, daß die Kohle, worn im folgenden anch der Torf gerechnet wird, von vermoderter bezw. vertorfter Pflanzensubstanz abstaumt, hat man in dem Hauptbestandteil der festen Pflanzenstoffe, der Cellulose, die Ursprungesubstanz des Torfes und der Kohle geschen. Auch den Wachsen und Harzen pflanzlicher Herkunft hat man eine gewisse Bedeutung bei der Bildung der Kohle zugeschrieben. Aus nachstehender Tafel 2 ist zu ersehen, wie man sich die Entstehung der Kohle im wesentlichen bisher vorgestellt hat.

Tafal 1. Calizionesiammiann der Rebis.



Danach würde die von den Pflanzen stammende Cellulose zunlichet in auckerartige Stoffe übergehen, diese dann in die dunkelgediriten Huminsturen, und schließlich derens sich die Humuskohla bildan. Die Wachse und Harze anderseits würden sich nach den bisherigen Auschaumgen im Bitumen der Kohle wiederlinden. Das Gemenge der Humuskohle und des Bitumens ware demnach identisch mit der sogenannten bituminösen Kohle. Was nun die chamische Struktur des Hampthestandtelles der Kohle, d. h. ihres Humusantelles angeht, so hat man aus der Tatsache, daß man in den zuekersztigen Stoffen die Furanstruktur annehmen darf, den Schluß gezogen, daß diese Struktur auch den Huminsturen und der Humnskohle selbet sugrande liegt. In dem unter meiner Leitung stehenden Institut habe ich in Gemeinschaft mit Herrn Dr. Schreder umfangreiche Untersuchungen ausgeführt, die den Zweck hatten, die Kohle durch das von uns ausgeerbeitete Verfahren der Druckoxydation in verwarthere chemische Produkte übersuführen. Wir halton don bis dahin geltenden Anschauungen entsprechend das Auftroton von Furankerbonsturen erwartet, aber keine erhalten; an deren Stelle sind Benzelkarbensturen aufgetreten. Bei weiterer Vorfolgung der Angelegenheit sind wir dann überhaupt zu einer undern Anschanung über die Entstehung der Kohle gekommen, udualich, daß eich die Kohle, im wesentlichen wenigstens, aus einem bishur in dieser Hinricht nicht beschteten Bestandteil der Pflanzen hildet, was dem sogensanten Lignin. Die sliegen und nementlich die holzurtigen Plienzenteile bestehen nimlich im wesentlichen nicht nur nus Cellulose, Wachsen und Harren, sondern auch ein Lignin law. ligninartigen Stoffen. Bichenholz enthält z. B. 80% Lignin, die Schalen der Wallauß sogar 50 %. Für dieses Menin haben vorschiedene Forscher bereits wehrscheinlich gemacht, das ein Teil des Molakuls die Benselstrukter besitst. In Erginsung hierzu habon wir gefunden, daß das Lignin und die natürliche Humusstiure, furner die von Bitamen befreite Brannkohle und Steinkohle bei der Oxydation Bonzolkarbonsäuren liefern, während die Celluland dan night tot. Von ihr und den zuckerartigen Stoffen erhält hal der Druckenydation Furanverbindungen, von Lignin, Durch Kombination Humusulary and Humuskohle sher picht. dieser experimentellen Befunde mit dem Studinm der Vorgänge in der Natur sind wir zu dem Ergelmis gekommen, welches durch die Tufol 8 dargestellt wird.



Hiernach vorschwindet die Cellulose während des Toristadiums weitgehend durch bakterielle Prozesse, das Lignin aber bleibt zunächst erhalten und geht im Laufe der Zeit in Humusaure und Humuskohle über, die mit dem Ritumen zusammen die hituminöse Kohle repräsentiert. Der Kohle aber liegt, im Gegensatz zu der

bisherigen Anschauung, die Bensolstruktur sugrunde. Wir haben weiter Gründe, anzunehmen, daß bei der Destillation der Kohle bei niedriger Temperatur die Phenole des Urteeres aus den Hunnsanteilen der Kohle, damit also aus dem früheren Lignin entstehen, während der Mineralölanteil des Urteeres sich durch Zersetzung des Bitumens bildet, also aus den ursprünglichen Wachsen und Harsen der Kohle entsteht. Werfen wir noch einen Blick auf die Vorgünge bei noch höherer Temperatur, so seigt sich, wie wir gefunden haben, daß die Phenole bei Temperaturen über 750°, insbesondere bei Gegenwart von Wasserstoff, in Benzol und die übrigen Produkte des Kokersiteeres übergehen, während der Mineralölanteil des Urteeres eich bei 750° (ähnlich wie beim Öigasprozes) in Gas verwandelt.

Wir sehen also, daß die aromatischen Kohlenwasserstoffe des Kokareiteeres, insbesondere das Benzel und seine Abkönmlinge, in der Hauptsache jedenfalls vom Lignin der vermodernden Pflanzen abstammen. Die Untersuchungen über die chemische Struktur der einzelnen für die Kohlebildung in Brage kommenden Bestandtelle und über die chemische Struktur der Kohle selbst und ferner über die aus ihr durch Wärmebehandlung hergestellten Produkte haben nicht lediglich das Ziel, die genotische Entwicklungsreibe aufzufinden. Die Kenntnis des chemischen Aufbanes der Kohle ist auch für jegliche Art chemischer Versrbeitung derselben von großer Wichtigkeit, kann man doch danach beurteilen, welche Arten von Verbindungen bei den chemischen Hingriffen zu erwarten sind, und wird es doch dadurch möglich, die chemischen Versrbeitungsmethoden dem chemischen Aufbau der Kohle anzupassen.

Bis heute hat die chemische Industrie sich, soweit sie sich mit der Gewinnung chemischer Produkte aus der Kohle befaßt hat, hierzu ausschließlich die bei der Destillation der Kohle entstehenden Teere herangesogen und zwar spexiell die Teere der Steinkohlen verarbeitenden Kokereien und Gasanstalten. Wenn man bedenkt, daß diese Toere his jetzt nur wenige Prozente der zur Toergewinnung verwandten Kohle betrugen, und sieh anderseits vergegenwärtigt, welche große Industrien, ich erinnere nur an die Farbenindustrie, an die Hellmittelindustrie und an die Sprengstoffindustrie, sich auf diese Produkte aufgebaut haben, so kann man sich vorstellen, daß die Anffindung anders geerteter chemischer Verarbeitungsmethoden für Kohle nicht ohne Einfinß zuf die Entwicklung der chemischen Industrie bleiben wird.

Für die völlige chemische Verarbeitung der Kohle, also für die Überführung der gesamten Substanz der Kohle in chemische Produkte stehen die in Tafel 4 verzeichneten drei prinzipiellen Wege zur Verfügung.

Tafal &

Villige obemiecke Vererbeitzeg der Kahle.

- 1. Quadeletung.
- 2. Drustexyleties.
- S. Hydristang.

Die ersten beiden, die Ozonisierung und die Druckoxydation, bedienen sich des Sauerstoffes, die dritte Methode des Wasserstoffes. Sowohl bed der Methode der Ozonisierung als darjenigen der Druckoxydation wird durch Gegenwart von Wasser dafür gesorgt, daß keine Entflammung und Verbrennung zu Kohlensture stattfinden kann, sondern daß die Verbindungen, aus denen die Kohle besteht (sie besteht, wie man heute weiß, nicht aus elementarien Kohlenstoff, sondern nur aus Verbindungen desselben, die allerelinge prozentisch sehr reich an Kohlenstoff sind), durch chemischen Abbun in andere und zwar wertvolle Stoffe umgewundelt wurden.

Durch die Methode der Osonisisrung ist es uns gelungen, alle Kohlenarten in wassericeliehe organische Verbindungen umsuwandeln. Die Natur dieser Verbindungen haben wir nicht weiter
vorfeigt, weil sich herausgestellt hat, daß die Herstellung des
Oxons für diese Zwocke einstwellen zu kostspielig ist, und weil
wir in der Druckoxydation ein geeigneteres Mittel zu demselben
Zwecke gefunden haben. Diese Methode und die damit herstellberen Produkte haben wir einer eingehenden Untersuchung unterworfen. Die Krgelnisse sind ausführlich in den von mir herausgegebenen "Gesammelten Ahhandlungen zur Kenntnis der Kohle"),
in gukürzter Form ferner in der Zeitschrift "Brennstoff-Chemie")
zu finden. In diesen beiden Publikationsorganen sind auch alle
übrigen Arheiten des Mülheimer Kohlenforschungsinstitutes niederreiert.

Was nun die Ausführung der Druckoxydation angeht, so gibt

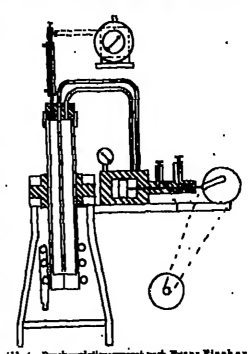
Abb. 1 das Bild eines hierzu verwendeten Apperates.

¹⁾ Yarlag Gebräder Borntraeger, Berlin W Så, Schlesberger Uler 19a.

³⁾ Yoring W. Girardet, House, Gerrilate, S.

In dem senkrecht aufgestellten Stahlrohr des Autokiaven befindet sich eine wisserige Lösung von Natziumkarbenat und fein gepulverte Kohle. Bei einer Temperatur von 170 bis 200° wird komprimierte Luft durch den füssigen Autokiaveninhalt durchgeprofit, und swar nicht nur einmal, sondern mit Hilfe der seitlich angebrachten Zirkulierpumpe vielmals. Die verbrauchte Luft wird durch einen Druckkühler geführt, in dem sich das Wasser ab-

scheldet und in den Apparet surbekileft. withrend aus dem, auf dem Druckkühler aufsitzenden Abhlasaventil die trockene, verbrauchte Luft shetromt and dean besitetich ihrer Menge mit einer Gesuhr, bestiction flores Seneratoffund Kohlennturerehalten mit einem Orestapparat geprüft werden kann. Durch die Kinwirkung des Seneratoffes der Luft golingt es so, alle Arten von Kohlen vollständig in läsliche organische Verbindungen überzuführen, mit Ansbeuten yon 50% des Kohlongewichten. Von diesen Verbindungen ist uns einstweilen oret ein Teil



Alda, 1. Druskszyńcianosymiest nach Fysius Finolaus. Tump. 200°. Drusk 50 Aim. (Produkto: Bussosius, Philaduse 100r.)

bekannt. Während s. B. magere Steinkohle auf diese Weise 40% nicht flüchtige organische Säuren liefert, haben wir von diesem einstweilen mehr als ein Viertel identifiziert. He sind unter ihnen, auf die Kohle berechnet, rund 18% eines Gemisches von Bennoesiure und Phthaisture exhalten worden.

Zu anderen Produkten führt naturgemäß die Einwirkung des Wasserstoffen.

Abb. I seigt ein Schems für die Hinwirkung von Wasserstoff nach dem Verfahren von Bergins, bei welchem bei einer Temperatur von etwa 400° und einem Druck von einigen hundert Atmosphären Kohle in einem Stahlapparat unter Umrühren mit Wasserstoff behandelt wird. Der durch eine Kreiselpumpe im Umlauf erhaltens Wasserstoff nimmt aus dem Stahlapparat die entstandenen flüchtigen Öle mit und führt sie in einem Druckkühler, in welchem sie zur Abscheidung gelangen, während der übriggebliebene Wasserstoff zur Stahlapparatur zurückkahrt. In dem Maße, in welchem er verbraucht wird, wird er durch neuen ergünst. Nach Angabe von Bergins ist es möglich, mit diesem Verfahren rund 80°/e der Kohle in Öle umzuwandeln, über die nähere Beschaffenheit und die Natur dieser Öle ist jedoch noch nichts bekannt geworden.

Aus dem Vorhergehenden ist zu ersehen, daß die Methodon der völligen Umwandlung der Kohle in chemische Produkte nunmehr, und zwar bei uns in Deutschland, ausgearbeitet sind, daß nber anderseitz diese Methoden druckfeste Apparaturen erfordern.

Technisch einfacher werden nach wie vor diejenigen Arbeitsverfahren bleiben, die der Anwendung hoher Drucke nicht bedürfen, wenn dabei auch keine vollständige Umwandlung der Kohle in chemische Produkte stattfindet. Diese einfachen Arbeitsverfahren bedienen sich im wesentlichen lediglich der Einwirkung der Wärme.

Die erste Stufe der Wärmebehandlung führt zur Trocknung der Kohle. Daß hierzu unter Umständen ein recht großer Wärmeaufwand erforderlich ist, ist aus Tafel 5 ersichtlich.

Tafal 5.

Trockness der Koble. Grubesfeschtigkeit der Kohle. Uresche (Wasseniserpties.
durch Hatenstere).

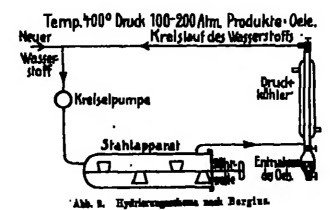
Tecf	90 Ha 95%	
Rhein, Breunkahle	40 , 10%	fallend wit
Highwalali	4 . 1%	alaigunden
Telikekle	1, 1%	geslogiesk ex
Anthroli	0,1 %	Alt e
Khadiida Trokume der		Brikelilerene.

Die sogenannte Grubenfeuchtigkeit der Kohle einschl. des Torfes ändert sich in großem Umfange mit dem geologischen Alter des Brennstoffes und zwar füllt sie mit seinem steigenden Alter.

Um gewihnliche Nässe handolt es sich hierbel nicht, sondern das Wasser wird durch gewisse Bestandteile der Brennstoffe, die vermutlich der Humussäure nahe stehen, festgehalten, die mit dem Wasser eine Art Gel bilden. Wenn man bedenkt, daß in einer

Tonne Torf über 900 kg Wasser und unter 100 kg Brennstoff vorhanden sind, dann kann man sich leicht vorstellen, welcher Brennstoffsufwand zur künstlichen Trocknung des Torfes erforderlich ist. Die natürliche Trocknung des Torfes durch die Würme des Sommers läßt sich nur in kisinem Maßstabe ausführen, die künstliche Trocknung ist einstwellen zu kostspielig. Auch das an und für sich schöne Verfahren der Elektroosmose, das Graf Schwerin ausgegriedtet hat, hat sich hisher nicht eingebürgert.

Während beim Torf die künstliche Trocknung unwirtschaftlich ist, ist sie bei der Steinkohle nicht notwendig — in dem geringen Wassergehalt der Steinkohle beruht ja auch ihre wirtschaftliche Bedeutung. Bei der Braunkohle, die im grubenfeuchten



Zustande 40—50% Wasser enthält, wird die künstliche Trocknung vor der Brikettierung im großen Maßstabe susgeübt, sie ist wärmetechnisch schon hoch entwickelt, bietet aber immerhin noch eine Relhe von Problemen.

Tafel & Britatilarung der Kehle.

Briketiterung der Steinhehle mit Perkunten. Briketiterung der Brunnkehle eine Kennis infalge der Pleetheitit und des Minnesgehaltes.

Wie aus Tafel 6 erzichtlich, wird die Brikettierung der Kohle verschieden gehandhabt. Für die Brikettierung der Steinkohle ist ein Pechsusatz erforderlich, und es geht das Bestreben dahin, die Menge, des im Vergleich zu der Kohle immerinn teuren Zusatzes möglichet zu verkleinern, ohne der Festigkeit der Brikette zu schaden.

Die Brikettierung der Braunkohle kann ohne Zualitze von Pech ausgeführt werden, da einerseits die erdige Braunkohle selbst eine gewisse Plastistät hat, anderseits der Gehalt an leicht schmelzbarem Bitumen die Bolle des Pechs übernimmt. Daß der Bitumengehalt der Steinkohle von dem der Braunkohle recht verschieden ist, zeigt Tafel 7.

Tafel T. Extraktion der Kobie.

								Hatcaldlesoverfahren	Predakt
Milishiania		Bra		الويا	la	•	•	' Beant	10 Me 20% Mentan-
								n. 50,	Harn
Statulaskie								Bennel	1 % Öl
								fl. 80,	1 % Öl
•	•	•	•	•	•	•	•	Bened bel 250° unior Druck	. 6% tibultigus fastas Blumas

Man sieht, daß mit Benzol z. B. aus mitteldeutscher Braunkohle 10—19°/s Montanwachs bzw. Montanharz extrahlert werden können. Aus der Steinkohle wird unter gleichen Umständen durch Benzol etwa 1°/s Öl extrahlert, ein Öl, das dem gewöhnlichen Erdöl durchaus entspricht und Bestandteile der verschiedensten Siedepunkte enthält. Mit flüssiger schwefliger Säure erhält man aus der Braunkohle Harz, aus der Steinkohle etwa 1°/s Öl. Will man aus der Steinkohle mehr Bitumen herauslösen, so ist man genötigt, das Benzol bei Temperaturen von etwa 950° unter Druck anzuwenden, dann kummt man his zu rd. 6°/s ölhaltigem Ritumen. Ein besseres Extraktionsmittal für Steinkohle als das Benzol ist das Pyridin. Umfangreiche Untersuchungen auf letzterem Gelriete macht zurzeit Professor Fritz Hofmann in Breslau.

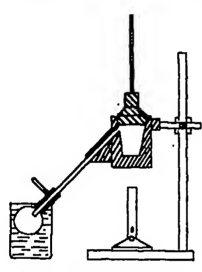
Wenn man mit der Temperatur beim Eirhitzen der Kohle von der zur Trocknung nötigen Temperatur ab langsam höher geht, so kommt man in der Gegend von etwa 350° zu einer Kinwirkung, die man künstliche "Inkohlung" nennen kann. Tafel 8 gibt einen Überblick über die bei den verschiedenen Temperaturen eintretenden Vomange.

Tafel 8. Kinetileks inkeklang (Bertinierung) junger Breunstoffe bei etwa 800°.

100°	Westerdayd OO ₂ + H ₂ B
atwa . 800°	Urges and Urion
" 800°	Assessed and Westerstoff
" 1000°	Westerstoff

Um zunächst bei der Temperatur bei 880° zu bleiben, so ist bei dieser Temperatur bemerkenswert die starke Abspaltung von Kohlensture und Schwefelwassentoff. Je junger der Brennstoff ist, um so sauerstoffhaltiger ist er, und um so größer dementsprechend die bei etwa 880° einsetzende Kohlensturebildung. Für diese sogenannte künstliche Inkahlung, für die auch der Ausdruck Bertinierungs gebraucht wird, ist die Zunahme des Heiswertes der Kohle charakteristisch, anderseits wird noch kein Teer und auch uraktisch noch kein bronnbares Gas entwickelt, sondern im wesentlichen nur Kohlensaure und Schweielwamerstoff. Der Schweielwamerstoff kann leicht in Schwelel nach dem Clausverfahren übergeführt werden. so daß also die Möglichkeit vorliegt, durch die künstliche Inkohlung einerseits den Heiswert des Brennstolfes beträchtlich zu erhöhen. anderseits Schwefel zu gewinnen. Die Berechtigung für den Namen künstliche Inkohlung kann man darin sehen, daß der Vorgang besüglich der Vermehrung des Helzwertes der Kohle unter Abspaltung von Kohlenskure Shulich verläuft wie der in der Natur sich bei gewähnlicher Tumperatur aberielende Inkohlungsvorgang, bei dam die Zunahme des geologischen Alters verknüpft ist mit einer Alsepaltung von Kohlensinre und einer damit verbundenen Verminderung des Senerstoffgehaltes im Brennstoff. Die Abnahme des Sauerstoffgehaltes im Brennstoff macht sich, wie erwähnt, praktisch in der Erhöhung des Helswertes für die Gewichtseinheit bemerkbar. Will man aus Mangel an Steinkahlen zur Leuchtgasbereitung ans Braunkohle thergehen, so wird man dashalb sweekmilfligerweise die Braunkohle, ehe man sie in die Leuchtgasretorte bringt, der künstlichen Inkohlung unterwerfen. Definreh, daß man die Kohlenskuresbepaltung vor der eigentlichen Entgasung vornimmt, erhält man naturgemäß ein kohlenatureirmeres und heisinditigeres Ges.

Werfen wir nun noch einen Blick auf die Vorgänge, die bei weiter gestelgerter Temperatur sich an der Kohle vollsiehen. Etwa zwischen 350 und 500° vollsieht sich die einentliche Zerseizung



Ahl, S. Aluminium fishwaleputrai, Urvatalung (860—800°).

der Kohle. Man erhält als Destillationsprodukte dieser sogenannten Tieftemperaturverkokung den Urteer und das Urgas. Als Blickstand bleibt der sogenannte Halbkoks, der noch fast allen Stickstoff der Kohle enthält und ferner noch, jo nach der Kohlenart, bis su 10% flichtige Bestandteile.

Erhitst man den Halbhoks weiter auf rd. 800°, dann werden diese flüchtigen Bestandteile in zunehmendem Maße in Form von Wasserstoff abgespalten, desgielchen ein Teil des Kohlenstickstoffes in Form von Ammoniak, und es hinterbleibt Koks, der bei weiterer Temperatursteigerung über 1000° immor noch kleine Mengen Wasserstoff abgibt.

Wünscht man Brennstoffe auf ihre Rignung zur Gewinnung von Urteer zu unterzuchen, so bedient man sich zweckmäßigerweise

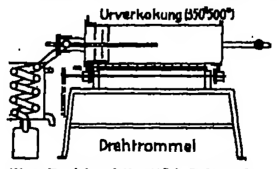


Abb. 4. Urverhalung (850-500°) in Drahiramani.

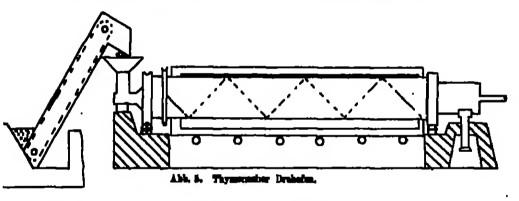
ches Apparates, der in Abb. 3 schematisch dargestellt ist. En ist dies der sogenannte Aluminium-Schweispparat¹), eine dickwandige, mit eingeschliffenem Deckel verschene Aluminiumretorte, die infolge

²⁾ Bosishber von Institutionerhendler Hofer, Milhelm-Ruky.

des guten Wärmeleitvermögens des Aluminiums eine gleichmäßige Erhitzung der darin befindlichen Kohle gestattet. Der abdestillierende Urteer wird in einer kleinen gläsernen Vorlage aufgefangen und gewogen. Zu einer derartigen Bestimmung sind etwa 20 g Kohle erforderlich, die also bei einer zohnprozentigen Teeransbeute 2 g Teer liefern.

Wünscht man den entstehenden Urteer einer genaueren Untersuchung zu unterworfen, so ist natürlich eine größere Menge desselben erforderlich, und man bedient sich dann zu seiner Gewinnung zweckmäßigerweise des in Abb. 4 dargestellten Apparates.

In diesem Apparat wird eine Überhitzung der Kohle dadurch vermieden, dati sie dauernd in Bewegung gehalten wird. In die auf einem Rollenlager sich drehende, aus Schwarzblech hergestellte



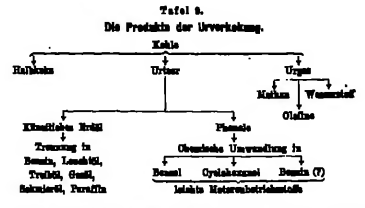
Trommel¹) worden 10 lie 25 kg Kohle gegeben, dann wird eie verschlossen und mit Gas langsam geheist. Dedurch, daß die Wärme nicht durch eine dieke Bronnstoffschicht durchsudringen braucht, kann die Temperatur der Wand niedrig gehalten werden, die Kohle erhält fiere Wärme infolge der Drehung der Trommel durch direkte Berührung mit der Wand. Ein in die Trommel eingebauter Staubfänger und eine an eine Stopfbüchse angeschlossens Teervorlage vervollständigen die Binrichtung. In etwa swei Stunden kann so ohne jede Überhitzung die Destillation besodet werden.

Wir haben in Mülleim diese Trommel im Jahre 1916 eingelührt und in der Zwischenzeit damit eine systematische Untersuchung aller deutschen Steinkohlenvorkommen angestellt. Damelbe

¹) Der Drahtenmalepparat ist ebenfulls vom Institutsmechaniker Hofer in Militeim-Ruke beniehter.

Chen, Albhardt, e. Marriada der Malda. 6.

Prinzip benutzt in neuerer Zeit die Firma Thymen & Co. in Gestalt des Thymenschen Drehofens, der mit kontinuisriicher Kohlenzufuhr und kontinuisriicher Halbkoksenstregung ausgerüstet ist (Abb. 5). Derartige Drehöfen, die für einen täglichen Durchsatz von etwa 100 t Kohle bestimmt eind, geben dieselben guten Ausbeuten, sowohl was die Art als auch die Menge des Urteers angeht, wie unser Leboratoriumsapparat.



Tufel 9 gibt eine Übersicht über die Produkte der Urverkokung und deren weitere Verwendung und soll zeigen, welche Probleme auf diesem Gebiete bereits als gelöst zu betrachten sind und welche noch gelöst werden müssen.

Wir sehen als Produkte der Urverkokung Halbkoks, Urteer und Urgas angeführt. Der Halbkoks kann, wie wir später sehen werden, verschieden weiter verarbeitet bzw. weiter verwendet werden. Der Urteer muß zunächst in seine beiden hauptsächlichen Komponenten, nämlich das künstliche Erdäl einerseits, die alkalijeslichen Bestandteile (im wesentlichen Phenole) anderseits zeriegt werden. Geeignete Trennungsmethoden hierzu sind verhanden, aber es fehlt noch an einem wirklich wirtschaftlich arbeitenden Verfahren.

Die Verwendung des künstlichen Erdöles ist gegeben. Es wird zweckmäßigerweise nach den Methoden der Erdölindustrie aufgearbeitet werden in Benzin, Leuchtöl, Treiböl, Gasöl, Schmieröl und Paraffin, dagegen ist die zweckmäßigste Verwendung der Phenole noch nicht völlig geklärt. Daß die Lösung dieser Frage von wesentlicher Bedeutung ist, geht daraus hervor, daß die Menge der Phenole bei den an Teer ergiebigsten Steinkohlenarien rund die Hälfte des Teeres ausmacht, aber eine gewisse Klärung ist doch schon eingetreten. Abgeschen davon, daß man die Phanole in hars- und amhaltartige Stoffe umwandeln kann, bietet sich die wahrscheinlich wichtigere Möglichkeit, sie in leichte Motorenbetriebsstoffe durch Behandlung mit Wasserstoff überzuführen. Nach einem in unsorm Institut gefundenen Verfahren können sie durch Erhitzen mit Wasserstoff auf 750° in einer innen versinnten Eisenapparatur bei gewöhnlichem Druck in sehr guten Ausbeuten in Bonsol und Toluol umgewandelt werden. Nach dem Verfahren der Tetralin G. m. b. H. ist es möglich, die Phenole bei Gegenwart von feinverteiltem Nickel mit Wasserstoff unter geringen Druck in Oyclohexanol, ein neutrales, els Motorenbetriebestoff geeignetes Produkt umzuwandeln. Anch nach dem Verfahren von Bergius dürfte es möglich sein, durch Hinwirkung von Wasserstoff von einigen hundert Atmosphären und bei einer Temperatur von 400° ohne Anwendung eines Katalysators die Phanole in leichten Motorenbetriebestoff übersuführen.

Werfen wir nun noch einen Blick auf das Urgas und die in ihm enthaltenen Olafine, so sehen wir, daß auch die leiststen die Möglichkeit bisten, durch Umwandlung in Alkohol Motorenbetriebsstoffe zu erzeugen.

Die Urverkokung, sowohl der Steinkohle als such der Braunimhle, gibt demnach die Möglichkeit, alle Erdölprodukte und die verschiedensten Arten leichter flüssiger Betriebestoffe für Motoren zu erzeugen.

Tafel 10.

Die Vergauung den Halbkaksen.

Ausgragmielle: Halblede (F-baltig),

Left, Describ

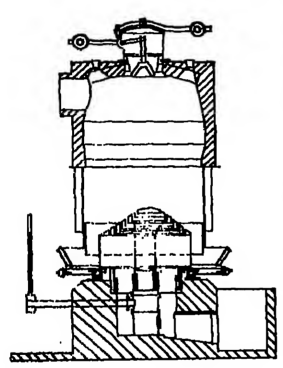
Radicialis: Generalaryes,

Americk.

Vertallung der Vergliege salf die Leene des Generaleen.

Der Halbkoks, der bei der Urverkohning hinterbielbt, enthält noch last sämtlichen Kohlenstickstoff, und da die Vergasing bei Gegenwart von viel Wasserdampi der geeignetste Weg ist, um dem Kohlenstickstoff als Ammoniak zu gewinnen, so scheint die Vergasing des Halbkokses die sweckmäßigste Verwendung desselben zu sein. Der aus Steinkohlen gewonnene Halbkoks besitzt nicht mehr die Fähigkeit zu backen und eignet sieh deshalb besonders für einen ungestörten Generatorbetrieb. Das entstehende

(Innormtorgan int frei von Teerdämpfen, da der Teer bei der Urvorkokung ja bereits gewonnen wurde, der Reinheit des aus dem (Innormtorgan gewinnbaren Ammoniaka dürfte diese Tatsache zustation kommen. Was die Verteilung der Vorgänge auf die einzelnen Zonon des Generators angeht, so findst gleichzeitig mit der Vorganung des Kohlenstoffs die Bildung des Ammoniaka aus den im Koka unthaltenen Stickstoffverbindungen statt. In dem



Alds. 6. Denkenigmenter von Kerpely.

Maße wie diese Verbindungen während des Vergasungsvorganges freigelegt und dem Wasserdampf zugänglich gemacht werden, erfolgt die Eintstehung des Ammoniaks. De das Ammoniak bei hohen Temperaturen in

Wasserdampf und Stickstoff zerfällt, muß entweder die Vergasung selbst bei der niedrigston, eben noch möglichen Temperatur ausgeführt, oder doch wenigstens das Ammoniak möglichet schneil aus dem Bereich hoher Temperatur fortgeführt werden. Beides wird durch Zusatz größerer Mengen Wasserdampf

cerciant (Mondgasverfahren). Die von dem unteren Teil des Generators aufsteigenden, mit Ammoniak und Wasserdampi beladenen heißen Gase treiben in den oberen Zonen des Generators nus dem Halbkoks den letzten Best seiner flüchtigen Bestandielle in Form von Wasserstoff und etwas Methan aus.

Alph. 6 zeigt einen für die Vergasung von Halbkolts geeigneten Geserzeuger. Nimmt man nun als Kohlenversrbeitungsprozeß beispielsweise die Reihenfeige Trocknen, künstliche Inkohlung, Urverkokung, Vergasung des Halbkokses an, so ergeben sich für die Verwendung der dabei entstehenden Nebemprodukte die in Tafel 11 zusammengestellten Gesichtspunkte.

Tafel 11.

Verweidung der Hebengredukta.

- i. Sekwafel: Landwirteshaft und ehundeshe Industrie.
- 2. Ammaniak: Londwirtschaft.
- 3. Urlaurhaciantiallo: Krallerangung mit Ölmetseen hanv. (iltarbine.
- 4. Urgan; für ebenimbe Vernrbeitung,

Varvestung der Haustprodukta.

- 1. Ralbholat
 - e) Hekmeteriel.
 - b) ser Britatilerene.
 - c) my Kahlantauhfenran.
- 2. Generatoryen durch Vergoung von Halblinket
 - e) Franciscovski,
 - b) für Gemeekhee.
 - e) für elektrische Brenzeinfelemente.
 - d) für Thermealements.
 - e) Unwundtung der Gene in Öte oder ebengische Produkte, a. B. durch elektrische Entledungen,

Der Schweiel, der ans dem Schweielwasserstoff der künstlichen Inkohlung entstand, kommt sewohl für die Landwirtschaft als für die chemische Industrie in Frage. Die bei der Urverknkung entstehenden Bostandteile des Urteeres können zu Ölen für Schwerdimotoren, underseits zu Isichten Betriebsstoffen Verarbeitung finden. Auch das Urgas kann durch verhältnismißig einfache chemische Prozesse füssige Brennstoffe in Form von Alkoholen liefern. Des bei der Vorgasung des Halbkokses entfallende Ammoniak kommt wohl in erster Linie für landwirtschaftliche Zwecke in Frage.

Der Menge nach, in der die erwähnten Produkte entfallen, handelt es sich um Nebenprodukte, das Hauptprodukt der Urverkokung ist jedoch der Halbkoks. Selbstverständlich kann er als rauchlose, aber seiner flüchtigen Bestandteile wegen noch mit längerer Flamme brennende Kohle als Brennstoff verwendet werden. Der Halbkoks vieler Steinkohlen ist sehr serreiblich, ebenso der der Braunkohlen. Es wird deshalb häufig sweckmäßig sein, ihm unter Pechsusets zu brikettieren. Die leichte Zerreiblichkeit des Halbkokses hat jedoch auch ihre guten Seiten, er läßt sich leicht mahlen

und dürste für zweckmäßig gehaute Kohlenstaubsenerungen ein vorzügliches Material sein. Leider aber sind sich die Konstrukteuro der Kohlenstaubseusrungen häufig nicht darüber klar, daß auch die kleinsten Kohlenstaubteilchen immer noch weit entsernt von dem gassörmigen Zustand sind, sie bestehen aus tausenden zusammengeballten Molekülen, die deshalb eine längere Abbrandseit erfordern, im Gegensatz zu den schnell abbrennenden Gemengen von Gasen. Der Kohlenstaub muß deshalb, wenn er völlig abbrennen soll, Gelegenheit haben, genügend lange Zeit in einem Raum von hoher Temperatur zu schweben oder sich zu bewegen.

Wie ich schon erwähnt habe, ist es, wenn man Wert darauf legt, den Stickstoff des Halbkokses für Ammoniak zu gewinnen, am zweckmäßigsten, den Halbkoks zu vergasen. Das dabei entstehende Generatorgas findet seine einfachste Verwendung zu Feuerungszwecken, auch zur Krafterzeugung mit Hille von Gasmaschinen oder Gasturbinen kann es herangezogen werden.

Leider fehlt es his heute an geeigneten thermoelektrischen Batterien, die mit einigermaßen brauchbarem Nutsessekt Wärme direkt in elektrische Energie umsetzen. Uber eine Ausbeute von 2 his 8% ist man his heute nicht hinausgekommen, sonst wäre die Beheisung thermoelektrischer Batterien mit Generatorgas eine ideale Lösung.

Aber such sum Betriebe von elektrischen Bronnstoffelementen eignet sich das Generatorgas. Ich werde auf diese Verwendungsart gleich zurückkommen. Eine weitere Verwendungsmöglichkeit des Generatorgases bezw. des Wassergases ist in der prinzipiellen Möglichkeit der Umwaudlung dieser Gase in flüssige Bronnstoffe oder in chemische Produkte zu sehen, aber hier stockt man erst in den Anfängen. Die stille elektrische Entladung bietet hier Möglichkeiten, aber einstwellen scholnt dieser Wog noch zu kontspielig, entweder muß er verbilligt, oder es muß ein anderer gefunden werden.

Taiol 19 soil ein Bild von der bisherigen Entwicklung der Brennstoffelemente geben. Gewissermaßen an Stelle des Zinks der gelvanischen Elemente kann man entweder die Kohle selbst in leitendem Zustande als Elektrode verwenden (die Kohle wird durch Erhitzen auf 600 bis 700° leitend und behält dann ihre Leitfähigkeit auch beim Abkühlen), oder es kann eine unveränderliche Elektrode mit den aus Kohlen hergestellten Gasen beladen werden, webei dann die Oxydation dieser Gase zur Stromlieferung benutzt

Tafel (g. Die bioberige Katwicklung der Bronnstuffelgmente.

			 		,	T.	7=
	Bruntiff	+ Mak- trode	Makirelyt	Bek- trele	Organica After	Temperatur	TXX
a) Kekle als Lösungs- alaktroda.		<u>-</u>		•			
1. Kalta Messegia , .	_	~	1 – 1	-	_	-	_
T. Helfs Elements: Junques Kards Bur	= =	Kekle	## OH #,00, #,00,	Je On Ag	Luft.	900	1,1
h) ten els strom- lisforado Stoffe,							
1. Kalin Memente: Mend und Langue K. A. Helburne 2. Helife Memente:		Pt Oz	H ₁ 80 _i H ₆ 0H	Pi Os		_	
Alkinen	H _a + 00	Ph Ph	#60 #6,00, #,00,	Ag Ba ₁ O ₂	:	- 800	1

wird. Von Klementen, die mit Kohle als Lönungselektrode bei gewöhnlicher Tomperatur arbeiten (kalte Kohlenelemente), ist keine in Retrucht kommende Konstruktion bekannt geworden. Erst in der Hitze wird die Kohle so reaktionsfihig, daß nennenswerte Ströme entnommen werden können. Aber die mit Kohle als Elektrode arbeitenden Hemente haben alle den Nachteil, daß der Hektrolyt durch die Asche der Kohle bald verunreinigt ist, auch ist die Herstellung besonderer Kohlenelektroden kontapielig. Das Element von Jacques hat den Nachteil, daß des Ätznatron beim Betrieb des Elementes in kohlensaures Natron übergeht.

Besser sieht os mit den Gaselementen aus. Das Blament von Mond und Langer ist eine Nachbildung der Grovenshen Gaskette, Porose, mit verdimnter Schweieksure vollgesaugte Steinplatten, die auf den gegenüberliegenden Seiten mit Platin belegt sind, sind ausprobiert worden. Aber schon allein die Notwendigkeit von Platin dürfte einer Verwendung im großen Maßstabe entgoggenstehen. Ein anderes in der Kälte arbeitendes Eisment benutzt statt Wasserstoff das Kohlenoxyd, statt Platin das Kupfer, statt Eichwefolskure eine Atsnatronlösung. Aber bei diesem Eisment ist wieder die Forderung nach der Unveränderlichkeit des Eisktrolyten nicht erfolgt. Die Natronlauge geht durch die Oxydation des Kohlenoxyds in eine Natriumkarbonstlösung über. Außerdem teilt dieses Eisment die Eitgenschaft aller kalten Gaselemente, daß es vorhültnismäßig träge arbeitet und die Entnahme großer Stromatärke, ohne daß das Eisment ungeheure Dimensionen annimmt, nicht gestattet.

Bestiglich der heißen, mit schmelzstässigen Elektrolyten arbeitenden Geselemente ist in Tafel 12 auf das Element von Atkinson hingewiesen. Es benutzt als Elektrolyten geschmolzenes Bleioxyd, als negative Elektrode geschmolzenes Silber, als positive Elektrode geschmolzenes Silber, als positive Elektrode geschmolzenes Silber hat die Eligenschaft, aus der Luft Sauerstoff aufzunehmen und sich dadurch in eine gute Sauerstoffelektrode zu verwandeln. Bei Betrieb des Elementes wird das Blei oxydiert, das Silber aber reduziert. Durch Einblassen von Luft in das Silber und von Wasserstoff in das Blei wird der alte Zustand wiederhergestellt. Einen weiteren Fortschritt diesem Element gegonüber stellt nun das neue Brennstoffelement von Baur und Treadwell dar, auf welches ich etwas näher eingeben möchte.

In Abb. 7 sind die Prinzipien dieser Konstruktion angedeutet. Für die Bungestoffelektrode benutzt das Element Elsenoxyde, für die Chwolektrodo Eisen. Als Elektrolyt dient ein hälftiges Gemisch you genelimolzonou Natriumkarbonat and Kallumkarbonat. Dieser Maktrolyt hafindet sich in aufgesaugtem Zustand in porcen Steinen nus Magnasia, dom einzigen Material, das von diesem Elektrolyten nicht angerriffen wird. Kanāle in diesen Steinen sind mit Risendrähten zur Stromabführung versehen, die Eisendrähte selbst sind ontwoder mit Elecnozyden oder mit feinverteiltem metallischen Eisen mugelion. Durch die Oxydkanäle wird Luft, durch die Metallkanäle Brounges geleitet. Eine derartige Zelle hat bei 800° eine EMK von 1 V. die Nutsleistung in Form elektrischer Energie schützen Baur und Troad well auf etwa 60%. Allerdings wird für eine Zelle. die ein Kilowatt liefern soll, etwa 1 mª Magnesia-Kanalmanerwerk orfordert, das von vielen Kanalen durchzogen und 'danernd auf einer Temperatur von 8000 gehalten werden muß. Die Baursche Zelle stellt durch den Verzicht auf teure Metalle, durch die Verwendung eines unveränderlichen Elektrolyten und durch die Leistungsf
ßhigkeit der Zelle zweifelles einen wiesenschaftlichen Fortschritt dar. An die technische Ausführung einer größeren derartigen Zelle

ist man aber bisher nicht herangetroten.

Überblicken wir nun zum Schlusse den in seinen einzelnen Abschnitten bereits besprochenen Kohlenverarbeitungsprozeß, der keineswegs ein Problem, sondern nur ein lehrreiches Schulbeispiel sein soll, im Zusammenhange, so erzibt sich das Bild der Abb. 8.

Die feuchte Kohle wird durch Antienbeheisung in einem beweglieben Trockner getrocknet. Der entweichende Dampf wird später in einem Geserzeuger verwendet. Die truckene Kohle wird

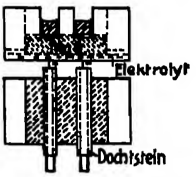


Abb. 7. Die Baureshe Konstruktion und für Nutselführt. Die Kelle für 1 kW erfordert etw. 1 m³ Megnesia-Kanaheanerwerk. R. K. R. 1 Volt hel 800 °. Futzishtung in Furm elektrischer Kungle höchstens 60 % der Verbrausungswärzen der Kehle.

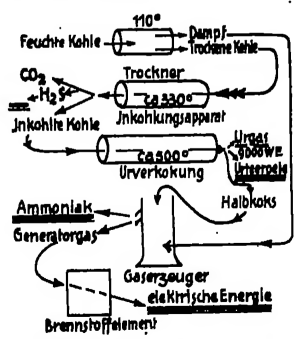


Abb. 8. Einstweilen noch unerreichberen Belegfel der Kahlenverwerdung.

sunfichet (unter Gewinnung des Schwefels) der Inkohlung (die Inkohlung spielt nur für jüngere Brennstoffe eine Rolle) und dann der Urverkokung unterwerfen. Das Urgas von hohem Heiswert (MKK) W 10) und die Urteeröle werden gewonnen und in besonderen Proxessen welter verarbeitet. Der Halbkoks wird noch heiß einem Chaserkenger zugeführt und dort in Generatorgas und Ammoniak verwandelt. Das Ammoniak wird ausgeschieden, das Generatorgas aber in Brennstoffelementen unter Stromerzeugung verbraucht.

Schluß.

Whe ish schon eingangs sagte, will des Bild, des ich hier von den Zielen und hisherigen Ergebnissen der Kohlenforschung entworfen habo, keinen Ansuruch auf Vollständigkeit machen. Nicht nur neue Ergebnisse und Möglichkeiten, sondern auch neue Ziele worden im Lanfo der Entwicklung sichtbar werden. Mögen heute manche Forschungsergebnisse technisch oder wirtschaftlich undurch-Mhrisar oracheinan, andere Zelten, die über fortgeschrittenere technische Hilfsmittel verfügen, werden dann die Verwirklichung ermöglichen. Weder darf es den Forscher entmutigen, wenn seine largebnisse nicht sofort Anwendung finden, noch dürfen dielenigen. die die Mittel der Forschung zur Verfügung stellen, in solchem Yullo fractitless Arbeit schen. Denn die Umwandlung der Unkountnis in Wiesen ist unter allen Umständen und auf jedem Gebinto ein erfolgreicher Vorgang, die wissenschaftliche Aufklärung int die nolide Grundlage des technischen Erfolges.

Mülheim-Ruhr, Mai 1991.

43. Was lehrt die Chemie über die Entstehung und die chemische Struktur der Kohle?1)

Va.

Franz Flecher.

(Die Esterwissenschaften 1921, Haft 47).

Als boreits nachgewissen kann ich voranssetzen, daß Torf, Holz und Kohlen aus vermoderter bezw. vertoriter pflanzlicher Substanz im Laufe der Zeit entstanden sind. Kine andere Voraussetzung, die man ebenfalls zweifelles machen darf, ist, daß, von chemischen Gesichtspunkten aus gesehen, die Pflanzen von jeher in der gleichen Weise aufgebaut worden sind, ganz gleichgültig, um welche Sorten es sich vom hotanischen Standpunkt aus handelt. Wir dürfen annehmen, daß die Austmilation der Kohlensiure der Luft durch das Blattgrün der Pflanze zu allen Zeiten stattgefunden hat und daß sie immer sich vollzog unter Bildung von Kohlehydraten nach der Gleichung Kohlensbure — Wasser — Lichtenargie — Kohlehydrat — Sanerstoff.

Es ist bekannt, daß man annimut, daß sunichst das einfachste Kohlobydrat, der Furmaldehyd, entsteht, und daß dieser reaktionsfähige Körper sich in der Pflanze sofort in der verschiedensten Weise polymerisiert, das heißt, sein Molekul vervielfacht unter Rildung von Zucker oder Cellulose oder Stärke. Die Pflanze besitzt die Fähigkeit, diese Stoffe nach Belieben inchander umsuwandeln, im Gegensatz zum Chemiker, der das bis heute nur in bestimmter Richtung kann. Der für den Bau der Pflanze wichtigste dieser drei Körper ist nun die Gellulose oder besser gesegt die Gellulosearten, daneben enthält sie auch Wachse, Harze, Fette und Eiweißstoffe.). Anßer der Gellulose be-

¹⁾ Vertrag, gehalten am 18. Juli 1981 in der 18. Vertragetimung des Kaleur-Wilhelm-Institute für Kehlenfernelung im Kruppenhon State und der Kanpanhöhe in Hunn-Ruhr.

⁹⁾ Min wurntilicher Bustantiul jeder lebenden Pflames ist meitrilich des Wosser.

findet sich aber in der Pflanze, insbesondere wenn sie älter wird, noch ein zweiter Bestandteil, der ihr eine gewisse mechanische Festigkeit gibt, das Lignin, der charakteristische Bestandteil der Hölzer, daher auch der Name. Das Lignin oder besser die Ligninarten spielen nun bei den neueren Anschauungen über die Entstehung der Kohle, zu denen uns unsere Forschungen geführt haben, eine besondere Rolle. Deswegen möchte ich gern auf den chemischen Aufbau des Lignins, im Gegonsatz zur Cellulose, kunz eingehen. Weder der Ban des Cellulosemoleküls noch der Ban des Ligninmoleküls sind his heute einwandfrei aufgeklärt. Alle die vielen Formelbilder, die bis heute aufgestellt worden sind, sind nur hinsichtlich einiger Teile bewiesen.

Das einzige was von den Formeln sicher ist, ist bei der Collulose, daß sie aufgebaut ist aus mehreren Molekülen d-Ginkoso, einer Zuckerart, und daß die Ginkose wiederum eine furanartige Struktur besitzt, deren Kern aus vier Kohlenstoffstomen und einem Sauerstoffstom besteht. Furan und Abkömmlinge des Furans sind nun leicht mit gewissen Hosgenzion zu erkennen (Grünfärbung eines mit Salzsäure befeuchteten Fichtenspanes durch Furan), anderseits läßt sich Cellulose durch Säuren in Zucker überführen, also löslich machen. Die Zucker- bezw. die Furanbildung geben also die Möglichkeit, der Cellulose und deren Abkömmlingen in den Pflanzen, im Torf und in den Kohlen nachzuspüren.

Ebenfalls aus Kohlonstoff, Wasserstoff und Sanarstoff, aber in anderem Verhältnis und in anderem Weise aufgebaut, ist das Molekül des Lignins; charakteristisch für en ist, daß es sich durch konzentrierte Salzsäure nicht versuckern läßt, sondern darin unlöslich bleibt, daß en Korne aus sochs Kohlonstoffstomen anthält, also sogenannte Bansolkerne, und daß es verschiedene, leicht nachweisbare Seitangruppen besitzt, ich nonne die Acetylgruppe und die Methoxylgruppe OCHs. Letztere interessiert besonders, well sie sich mit der sogenannten Zeiselschen Reaktion leicht nachweisen läßt.

Es ist nun interessant zu gehen, in wolchen Mengen die beiden, uns hauptsächlich interessierenden Stoffe des festen Pflanzongerüstes in film auftreten.

Im Sphagnummoon, welches als Moorbildner vielfach in Betracht kommt, ist nur etwa 8°/e Lignin enthalten, wenn man den Ligningehalt ans der analytisch foetgostellten Menge Methoxyl berechnet. Ein größerer Prusentgehalt ergibt sich, wenn man die

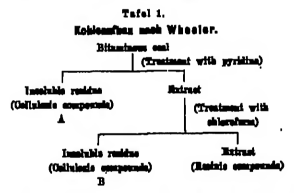
Cellulose des Sphagnammooses verzackert, es hinterbleibt dann nach Professor Keppeler zwischen 9 und 18% Salzagureunlögliches. Man darf deshalb wohl annehmen, daß es auch methoxylarme, vielleicht auch methoxylfreie Ligninarten gibt. Anderseits aber spricht ein positiver Ausfall der Prüfung auf Methoxyl immer für das Vorhandensein von Liguin. Beim Kiefernhols haben wir einen Ligningchalt his 28%, beim Eichenholz his zu 37 und bei Nußschalen bis zu 47%. Man eicht, daß, je härter der betreffende Stoff erfahrungsgemäß ist, um so mehr Lignin er auch enthält. Rine ähnliche Rolle wie das Knochengerüst im menschlichen Körper swielt hinsichtlich der Verfostigung in der Pflanze das Lignin. Man könnte daher besonders im Hinblick auf das, was später noch erwähnt wird, das Lienin die Skelettsubstanz der Pflanze nennen. Was in den Hölsern nicht Lignin ist, ist größtenteils Cellulose. Immer ist die Cellulose in größerer Menge vorhanden als das Lignin, nur in den Schalen der Walnuß sind die Mengenverhältnisse annahmend gleich. Es ist deshalb kein Wunder, das man bisher und bis in die neueste Zeit hinein die Kohle sich auf dem Wege über den Torf aus der Cellulose entstanden dachte.

Khe ich nun auf die einzelnen Theorien eingehe, möchte ich auf die Trennungsmethoden für Cellulose und Lignin hinweisen, die ja auch in der Technik eine gewiese Rolle spielen. Man kann die Trennung entweder in der Weise durchführen, daß man die Celluless anflöst und das Lignin surückläßt, oder umgekehrt, inden man das Lignin zur Auflösung bringt, während die Cellulose hinterbleibt; Eine ammoniakulische Kupferoxydlösung, das sogenannte Schweizersche Beegens, bezitzt die Fühlgkeit, Celluloss zu lösen, und ans ihr kann man die Cellulose, wenn auch in etwas var-Indurter Form, wiedurgewinnen. Man macht von dieser Methode industriellen Gebrauch bei der Kunstseidenfahrikation, das dabei erzougte Produkt führt den Namen Glanzstoff.

Ein weiterer Weg, die Cellulose aufzulösen und das Idguin su hinterlassen, besteht in der Behandlung mit hochkonsentzierter-Salanture nach der Methode von Willstätter und Zechmeister. Hierbol wird die Collulose in Zucker umgewandelt.

Der umgekehrte Weg, die Anflitung des Lignins unter Zurücklassung der Celiniose, wird von der Zellstoffsbrikation benutzt. Man bedient sich entweder dasu des sauren schweftigsauren Kalka und enthält dabei als Abfallprodukt die bekannte Suhlitlauge und als gewünschtes Produkt den Zelletoff, oder man benutzt Natronlange, welche zu dem sogenannten Natronsellstoff führt, während das Lignin sich unter Bildung der sogenannten Schwarzlange, die einetwellen ebenfalls nur Abfallnrodukt ist, anflöst.

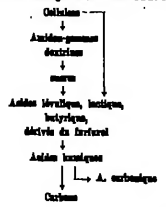
Nach dieser kleinen Abschweifung müchte ich nun ein Bild geben; wie man alch, insbesondere in England und Frankreich, die Entstehung der Kohle bisher gedacht hat. Aus dem in Taiel 1 wiedergegebenen Schems von Wheeler kann man dessen Anfluszung über die Entstehung der Kohle ersehen. Danach besteht die fertige Kohle aus cellulosischen und harvartigen Verbindungen. Der Voraussetzung entsprechend, daß die Kohle von der Cellulose abstammende Verbindungen enthält, nimmt Wheeler in ihr den Furankern an, der nach seiner Meinung die Ursache für das Anftreten der Phenole bei der Destillation der Kohle ist. Einen



besonderen Beweis für die Richtigkeit seiner Annahme hat Wheeler nicht geführt, man kann aber seine Ansicht durchaus verstehen auf Grund der Selbstverständlichkeit, mit der man bisher überali die Cellulose els Ursprungssubstanz der Kohle ansah, verführt wahrscheinlich durch die Tatsache, daß die Cellulose immer der überwiegunde Teil der pflanzlichen Substanz ist.

Tafel 9 gibt ein Schema der Entstehung nach Chardet. Nach ihm würde die Cellulose bei der Vertoriung in Zucher und dann in die bekannten, braunen Huminskuren übergehen, schließlich in Kohle besw., wie Chardet sich ansdrückt, in Kohlenstoff. Diesem Schema liegt nach meiner Ansicht ein prinzipieller Irrtum sugrunde, der aber auch von vielen anderen Forschern begangen wird. Es ist wohl möglich, daß die Cellulose unter den biologischen Verhältniesen der Natur in Zucker übergehen kann. Aber es ist hisher von niemandem nachgewiesen, daß Zucker oder Cellulose

Tafol 9. Kohisasizishangesekana nash Ohardot.

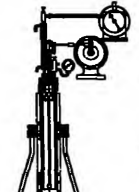


in der Natur in die bekannten braunen Huminsturen oder Humusstoffe übergehen. Im Leboratorium gelingt es allerdings, durch Eristsen mit konzentzierter Salssaure aus Zucker humusähnliche Stoffe zu erzeugen, aber weder liegen in der Natur derartige Verhältnisse vor, noch ist eine Übereinstimmung des auf diese Weise künstlich gewonnenen Humusstoffs mit den natürlichen bewiesen worden, die rein außerlichen Merkmale sind kein Beweis,

Ich erwähnte schon, daß auch in Deutschland fast allgemein der Ansicht gehuldigt wird, daß die Gellulose die Ursprungssubstanz der Kohle sei, und gerude in der letzten Zeit haben sich, veranlaßt durch die Veröffentlichung der von meinem Miterbeiter Herrn Dr. Schrader und mir anfgestellten Lignintheorie der Kohle, zahreiche Verfechter der Gelluloseabstammung zum Wort gemeldet, die von der Stichhaltigkeit unserer Gründe noch nicht überseugt sind, so Marcusson, Keppeler, Bergius, Jonas, Klever.

Es ist uns aber inswischen gelungen, noch eine Reihe weiterer Beweise ausfindig zu machen, denen sich unsere Gegnarschaft auf die Dauer nicht entziehen kann.

Wenn der Chemiker vor die Aufgabe gestellt wird, die Beziehungen verschiedener organischer Stoffe zueinander zu ermitteln, so ist er häufig gezwungen, zu der Methode des sogenammten chemischen Abbanes zu greifen. Diese Methode besteht darin, daß man durch Anwendung möglichst mildwirkender Mittel die zu untersuchenden Molektile durch zukzentve Abspaltung einzelner Teile so lange verkieinert oder durch Anlagerung anderer Gruppen so lange verändert, bis man zu Stoffen kommt, die man schon konnt. Im Falle der Kohle und ihrer etwaigen Vorsinfen kann man also auf diese Weise gemeinschaftliche Grundbestandteile erkennen. Die Methode, die wir benutzt haben, nennen wir die Druckerydation. Wir haben sie zwar zu technischen Zwecken entwickelt, sie hat uns aber auch für wissenschaftliche Zwecke unerwartste, interessante Aufschlüsse gegeben. Die Druckerydation besteht darin, daß wir die betreffenden Stoffe feingepulvert in verdünnter Sodalbeung aufschlämmen und in einer stählernen Apparatur, die auf Tafel 8 abgebildet ist, auf 180° erhitzen und gleichzeitig



Tafel &.

mit komprimierter Luft behandeln. Es findet dabei eine Oxydation bei niedriger Temperatur durch den Luftsauerstoff statt, und die Brennstoffe gehen dabei im Laufe der Zeit vollständig in wasserlögliche Verbindungen über.

Unser Druckoxydationsapparat der Tafel 3 ist so eingerichtet, daß er mit Hille einer besonderen innen angebrachten Pumpe ein vielfaches Durchpressen der komprimierten Luft durch den flüssigen Antoklaveninhalt gestattet. Hierdurch wird ein gutes Durchrühren des anfgeschlämmten Brennstoffes und ein schnelles Arbeiten erzielt. Die verbranchte Luft geht dann durch einen besonderen Druckkühler, in welchem der Wasserdampf kondensiert und als Wasser in den Apparat zurückgeleitet wird. Am oberen Ende des Druckgefäßes wird die Luft entspannt und atrömt völlig trocken durch

eine Gasuhr. Aus der Tafel 4 erkennt man, welche Stoffe wir auf diese Weise dem chemischen Abbau durch Druckoxydation unterworfen haben. Wir haben untersucht: Cellulose, Lignin, Zucker, künstliche Huminsturen aus Zucker, natürliche Huminsturen, Braunkohle und Steinkohle. Gleich bei Beginn der Versuche zeigte sich ein interemanter Unterschied zwischen dem Verhalten der Zellulose und dem des Lignina. Lignin löste sich unter Bildung einer humusbraunen Lösung, Cellulose aber geb eine helle Lösung. In den Spalten der Tafel 4 sieht man nun, bei welchen Stoffen wir als Abbauprodukts Furanderivate und bei welchen wir Bensolderivate haben nachweisen können. Ordnet man nun die-

Tatal &

Callulant		
	ja	nets
Ligain	peta ja	ja neta
Limitiche Huninstaren am Sucker .	<u>ja</u>	ja.
National Communication	and a	je
Brumkshie	rein.	je
Biological Control of the Control of	nein .	je je

Demoirela	Dendon dis Fururuibe
Ligaria Hatitriioho Hugiunkurua Branakahla Makakahla	Collulano Sapiur Klasiisko Humbolaron

jenigen Naturprodukto, bei denen wir Benzolderivate haben nachweisen können, nach dem geologischen Alter in eine Reihe, so gibt sich als Benzoirche ganz zwangios: Lignin, natürliche Haminsture, Brannkohle, Steinkohle, während sich die Cellulose in der Furanrolle befindet. Darans schließen wir nun, daß das Lignin und nicht die Cellulose die Muttersubstanz der natürlichen Humusstoffe und der Kohlen ist.

Talel 5 zeigt noch etwas Näheren fiber die Menge und die Art der durch die Druckoxydation bisher gewonnenen Abbauprodukte der einzelnen Stoffe. Neben der Kohlensture haben wir immer erhalten: flüchtige Säuren, wie Ameisensäure, Emigrature usw. und nichtstüchtige, wasserlösliche Säuren. Die Menge der letzigren, besogen auf den Brennstoff, seigt Spalte 2. Es ist uns noch nicht gelungen, die Individuen sämtlich zu identifizieren, was angesichts der Schwieriekeit der Arbeit nicht verwunderlich ist. Was wir bereits nachgewiesen haben nach Menge und Art, ist in Spalte 8 aufgeführt und zeigt eben, daß wir bei Lignin, Torf und Kohle durchweg Bengolkerbonsteren gefunden haben. Wenn wir deshalb magen, daß es sich bei diesen um eine Entwicklungsreihe handelt, so eagen wir gielebzeitig, daß wir zu dem Ergebnis gekommen sind, daß diesen Stoffen gemeineam die Benzolstruktur sugrunde liegt,

Tailet 5.
Effects Augaben Ober die bei der Bruckstydation erhaltsnen Abbauprodukts nach
Kange und Art, angapoben in Prozenten auf den Anagangematerial.

	Fillektigs Staren	Rickt Staktige Maren	Dayon Mongo	bis joint identificant Art
Cultulana '	e. 19	es. 14	0,7 5,0	Francolore Bernelshelare Ozalelare
Ligata	et. 11	m. 94	> 0,8 8,1 7,8	Maili(hallare Basselpanjakarbenslare Ozalelare
Brumkskie	e. 14	m. 24		Multibeliurs Bennstymiakarbesslare Pyrenellitinilure Phihabilure Bennonlare
Białukakia	nickt bestiment	es. 50	0,88 0,98 0,88 0,85	Malitindare Bennelpertakerbendare Trimedudare [Scholelere Loophthalelere Remossibre
		nech Brkiterng unter Drack hieryen	11 %	Banaculars and Philadelers

mag auch das Molekül durch Häufung von Gruppen noch so komplisiert sein.

Es war uns aber ein natürlichen Bedürfnis auch noch anders Beweise für die chemische Verwandtschaft den Lignins und der Verstufe der Kohlenbildung, der Huminsture, anfausuchen. Herr Dr. Tropsch und Herr Dr. Schellenberg haben sich bei uns mit der Behandlung dieser Stoffe mit Salpetersture befallt. Sie haben gefunden, daß sowohl das Lignin als die Huminsture durch Einwirkung von Salpetersture gelbe Nitzoverbindungen liefern. Spexiell beim Lignin, dessen aromatische bezw. Benzelstruktur noch vielfach bezweifelt wird, ist es Dr. Tropsch gelungen, nachzuweisen, daß schon durch verdünnte Salpetersture sich ein in Wasser und beilicher, aber in Alkohol, Aceton und in Alkali löglicher Nitzoköper bildet, der scheinbar ein Nitzophenol ist. Aus den verschiedenen Nitzoverbindungen der Huminsturen wurden von

Dr. Schellenberg bis jetzt 4% eines kristallieierten, einheitlichen Körpere isoliert, der den bitteren Geschmack der Pikrinskure und ein ausgezeichnetes Fürbevermögen für Wolle besitzt. Ich will auf die weiteren Einselheiten hier nicht eingehen, sondern auf unsere Veröffentlichungen in der "Brennstoff-Chemie"1) und in unsern "Gesammelten Abhandlungen zur Kenntnis der Kohle") verweisen. Sovial aber kann gesagt werden, daß das Verhalten von Lignin und Huminsäure gegen Selpetersäure anßerordentlich ähnlich ist. und daß die Bildning von Nitrophenolen unsere Auschauung von der aromatischen Natur der beiden Körper bestätigt.

Tafel 6. Ergobalese sentrer Verenche liber die Separatellanitenten (Oxydation) der afkallech beforebisies für Th.

Material	5 g selmen in 16 Tegen con O ₂ and	Heldster Verladering
Callulana ¹)	140	pur Qualling tiefferine Library tiefferine Library knine Vertnierung

- 1) Viltrierpapier.
- 5 Willettiterahes Liede.

Interessent sind non such die Versuche, die wir besäglich der kichten Oxydierberkeit angestellt haben. Wir haben Lignin, forner Colluloss, Braunkohle und Steinkohle feingepulvert, mit etwas Alkalilange in Bornhrung gebracht und der Einwirkung von Sanarstoff bei gewähnlicher Temperatur ausgesetzt. Lignin und Braunkohle zeigten eine außerordontlich etarke Saueratoffabeorption und Lienin löste sich im Gegensatz zur Cellulose langsam unter Bildung einer tieffgrannen Lösung auf. Man sieht aus diesen Versuchen, daß tateschlich das Lignin schon bei gewöhnlicher Temperatur durch Oxydation humusihniiche Stoffe bildet, die Celiniose aber Ganz dazu passende Ergebnisse lieferten uns unsere Garungsversuche. Wir heben Gallulose, ferner Inguin und ferner Holz- und Sphagnummoon, jeden Stoff für elch, mit einer anorganischen Nührlögung verseist, durch Aussiehen von Gertenerde mit

¹⁾ Yorleg Strardet in Enou-Ruhr.

⁷⁾ Verlag Behr, Berntrager, Bertin.

Tafel 7.
Ergeiniese meetrer Allemgeverauske mit Baktarien ann Hummettie (Gartimertie)
in mineraliesker Mikriformy sektristmend bei 37° im Brutsehrank.

Material	Die ersten Pitakeletien werden sichtier meh wisviel Tagen
Sphagurm	:
Ligata ¹)	19, aber nur enf dem Flitziarpspier 9 par nicht

- 2) Des Liggin war nach der Willstüttersehen Methods gewennen.
-) Filirierapie.

Wasser die nötigen Bakterien hinsingebracht und im Brutschrank bei 87° sich solbst überlassen. Am schnellsten begannen die Pikkulturen auf Sphagnum zu wachsen, ungeführ gleich schnell schreiten sie fort auf Holz und auf Cellulose. Die Cellulose war schließlich vollkommen bedeckt mit einer Schicht weißer, fadenförmiger Pilze, bei dem Lignin war nichts zu sehen. Diese Gärungsversuche orgänzen die kurz vorher angeführten Oxydationsversuche. Belde zusammengefäßt führen zu dem Schluß, daß das Lignin in der Natur (möglicherweise durch Oxydation) in Humingsure übergeht, während die Cellulose von den Bakterien vergoren wird.

Unsere Gärungsversuche bestätigen, was ich schon einuslerwähnt habe, daß bisher niemand unter natürlichen Verhältnissen hat nachweisen können, daß aus Cellulose Huminskuren entstehen. Als Zeugen kann ich da anführen: Hoppe-Seyler, Professor Ehrenberg, Professor Keppeler und Stoklass. Die Tatsscho, daß die Cellulose der Vergärung jedenfalls sehr viel schnoller anheimfällt als das Idgnin, muß sich nun in der Natur bei der Vermoderung des Holses und bei der Bildung der Torfmoore nachweisen lassen. Eine ich jedoch darauf eingehe, möchte ich norkeinmal daran erinnern, daß der Idgningehalt durch die Bestimmung der Methoxylgruppe nach Zeisel erkannt werden kann, oder wenn wir den Begriff Idgnin etwas weiter fassen wollen, dann sind diese ligninähnlichen Stoffe auch dadurch nachweisbar, daß sie bei der Versuckerung der Zellulose mit hochkonzentrierter Salssalure untöstlich hinterbielben.

Talel & Tabelle von Rese und Liese liber den Verestreinden der Coliniese und die Aurejoharung des Ligeins bei der Vermederung den Heizes.

	Collulan	Methenyl- grappen	alkali- Palish	in kaltan Wasser Mulisk	in holden Wasser Vinited
Priceles Hels	50,0	8,8	10,6	4,0	9,9
	41,1	6,3	88,1	1,8	4,9
	8,7	7,6	68,8	1,3	7,8

Taiel 8 gibt eine Zusammenstellung der Ergebnisse von Rose und Lisse über die Vorgunge bei der Vermoderung des Holses. Bose und Lisse haben frieches, halbvermodertes und schließlich gans vermodertes Holz eines Bannes untersucht und dabei folgende interessante Ergebnisse gefunden. Die nachweisbere Cellulose nahm mit der Vermoderung von 59 auf 81/10/0 ab, der Methoxylgehalt dagegen verdoppelte sich. Dersus geht ohne weiteres hervor, daß das Lignin, das vorher etwa 80% ausmachte, im Verlauf der Vermoderung des Holzes mindestens auf 60% angestiegen ist. Auch die Menge der alkalikelichen Stoffe nimmt während der Vermoderung gewaltig zu. Die Berechnung ergibt, daß mindestene die Halfte der alkalijastichen Bestandteile aus einer methexylhaltigen Huminature bestehen muß. Bezüglich der anderen Halfte ist es immer noch möglich, daß er ebenfells dem Lignin entstammt, aber infolge des Verlustes der Methoxylgruppe an dieser nicht mehr erkannt werden kann.

Wir haben nun unter Mitarbeit von Herrn Dr. Friedrich in ungerm Institut gefunden, daß in einem Turliager (Velen i. W.) der Mathoxylgehalt des Turies zunächst deutlich mit der Tlefe, das heißt mit dem Alter des Torfes zunimmt, was also für eine Anreicharung des Lignies mit dem Alter des Torfes spricht. Auch die andere Untersuchungsmethode auf liguinartige Abkömmlinge, die Untersuchung mit hochkonzentzierter Salssture, zeigt, daß mitzunehmendem Alter die Menge der in hochkonzentzierter Salzubure unlöslichen Teile zunimmt. Eine Proportionalität swischen der Zunahme des Methoxylgehaltes und der Zunahme der in Salaminre ımkelichen Telle dari man allerdinge nicht verlangen, denn es ist sohr gut möglich, daß danernd nebenher eine gewisse Abspaltung von Methoxylgruppen stattfindet, über deren Tempo wir natürlich nichts wissen. Auch ist zu bedenken, daß ein immerhin ab und zu auftretender Vegetationswechsel bei der Bildung der Torfmorre sinttrefunden haben kann. Wer sich für Untersuchungen über den Vertorfungagrad der Moore interceniert, sei auf die Arbeiten von Professor Keppeler in Hannover verwiesen. Ein alturer Tori. den wir noch untersucht haben, der aus Lanchhammer stampt, zelet ebenfalls mit zunehmender Tiefe eine Zunahme der in Selzsture unlöslichen Bestandtelle. Lediglich zufälligerweise schließen sich diese Zehlen an dielenigen des Volener Torfes an. Bei dem Lauchhammer Tori aber kann man deutlich erkennen, wie die Methoxyland mit steigendem Alter wieder abnimmt, das wurde also heißen, daß die ans dem Lienin entstandenen Huminsturen im Lanfe der weiteren Entwicklung ihre Methoxylgruppe vorlieren. Tetrache ist, daß, withrend man bei der Brannkohle das Methaxyl noch nachweisen kann, dieser Nachweis bei der Steinkohle nicht mehr gelingt.

Tafe) 9. Die Zusehme der ligeinertigen oder der von ihm shetammenden Stoffe mit dem After (Tisfe) des Torfes.

	Tiefe	Amho- gulait	Mathenyl	In heek- kamma- triartur Behadturu majintish %	lu Mairun- lamps läntisk %	Milanen- gulah
Volumer Torf 1	0 0,0	1,8 1,7 1,0 7,1 6,8	0,48 1,88 1,67 9,97 9,78 1,66	58,5 58,0 72,5 74,5 77,5 88,5	11 20 28	9,0 4,8 7,7 8,8 6,8 18,8

Andere interessante Aufschlüsse gibt die letzte Spalte der Tafel 9. Sie zeigt, wie bei beiden Torfarten der Bitumengchalt mit steigendem Alter zummmt. Man könnte darzus ja schließen, daß in früheren Zeiten die Pflanzen wachspelcher waren, aber sohr viel einfacher erscheint die Erklärung, daß ebenso zeie der Idgningehalt sich prozentisch durch das Verschwinden der Gelinlose anreichert, dies natürlich auch der Wachsgehalt tun muß. Wenn wir die Idgninabkömmlinge oder die Humusmbstanz mit dem übrig-

bleibenden Knochengerüst einer Leiche vergleichen, dann können wir auch die relative Zunahme des Bitumengehaltes in Vergleich setzen mit dem bei der Verwesung übrigbleibenden Leichenwachs.

Tafai 10. Erkentung zusammengsbildger Staffe am Heibenyi-(OOH,-) Sebait.

Wa Menisala							J	7.
Cultulan .			•					0
Ligais								16
Naitriiska 1								
Ligateh wada	ą.	 ١.					٠ (14
Sunkerk und :		١.					.	0
Zerf , .							.]	4. 1
Brenakskia		•	•				.	4. 1
Atelakekie							.	0

Die melhenytheitigen Staffe mask geologischem Alter sperfents

> Ligain, miliriide Handadaren, Tari, Brenskekie, Siekekekie?

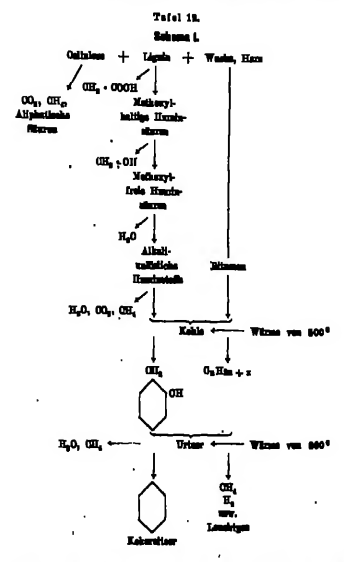
Wie Tafel 10 zeigt, kann überhaupt die Unterwichung der in Frage kommenden Stoffe auf einen Methoxylgehalt herangesogen werden zur Beantwortung der Frage nach der Ursprungszuhstanz der Kohle. Wir schen, daß, wonn wir die in der ersten Tafel als methoxylhaitig erkannten Substansen nach ihrem geologischen Alter anordnen, daß wir auch dann wieder zu der schon mehrfach erwithness Rolle: Lignin, natürliche Huminesturen, Tori, Braunkuhle kommen, während die Stoffe Cellulose. Zucker und Zuckerhuminsauren nicht hineinpassen. Als letztes Glied ist in die untere Tafel die Steinkohle eingesetzt, die swar kein Methoxyl nachweisen 1884, für die wir aber in anderer Weise, nämlich durch die Druckertydation, die Zugehörigkeit zur Reihe nachgewiesen haben. Aber es gibt noch eine andere Möglichkeit, die Beziehung der Steinkohle sur Braunkohle und sum Torf zu verenschaulichen. nämlich dazu die Untersuchung der Wachse bezw. der aus diesen bei der Destillation entstehenden Paraffine heransiehen. das Wachs des Torfes als der Bramkohle enthält vorwiegend eine

Tafel 11.
Die ju Bitunes estimiteuse bilberen Fettelluren und die derane durch Destillation estatsbooden Paraffice.

				Polistero	Paraffla
Teri		•	,	C _m (Menicontern)	C _m
Brompskie Stalskohle				. C _m	ئے۔ ان

hochschmeisende Feitzsure, die den Namen Montanziure führt und 28 Kohlenstoffatome hat. Bei geeigneter Destillation geht sie unter Veriust von einem OO₂ über in einen Paraffinkohlen wasserstoff mit 27 Kohlenstoffatomen. Bei der Steinkohle ist uns der Nachweis Montanziure bisher nicht gegiückt, aber in Gemeinschaft mit Gluud habe ich schon früher darenf hingewiesen, daß die festen Paraffine des Steinkohlenurteers ebenfalls den Kohlenwasserstoff O₁₇ enthalten. Die Übereinstimmung in den Paraffinen des Urteers weist also die Steinkohle ebenfalls als Endglied in die Reihe Lignin, Torf, Braunkohle.

Das Schema der Taiel 19 deutet en, daß nach unserer Auffassung die Cellulose im Laufe des Vertorfungsstadiums weitgehend verschwindet, während das Lignin unter Abspeltung der Acetylgruppe und vielleicht unter Aufnahme von Seuerstoff in methoxylhaltige Huminsturen übergeht und demnach eine relative Anreicherung erfährt. Es ist nun swar von anderer Seite darani hingewiesen worden, daß das Verschwinden der Collulose nicht möglich sel, well sonst die Zellstruktur, die man in den Kohlon noch häufig trifft, night mehr erheiten sein könne. Dieser neuerdings von Herrn Professor Erdmann (Halle) uns gemachte Einward ist aber durchaus hinfillig, denn man kann an dem nach Willstätter adt hochkonzentrierter Galzziure aus Holz hergestellten Lignin noch gut die Holsstruktur erkennen. Sogar die Form der Sägespine, die dazu verwendet wurden, bleibt trotz des Verschwindens der Zellulose erhalten. Aber einen noch viel bemeren Beweis für die Bedeutungsloeigkeit des Erdmannschan Einwandes habe ich vor kurzem in die Hände bekommen. Herr Geheiment König aus Minater schickte mir eine unter seiner Leitung ansgeführte Dissertation über die Chemie und Struktur der Pflanzenzellmembren und schreibt dasu: "Gleichzeitig beehre ich mich. Ihnen eine hier unter



meiner Leitung susgeführte Arbeit über die Struktur der Zellmembran zu übersenden, worin nachgewiesen wird, daß alle Zellmembrane Lignin enthalten und diese sich mechanisch von der Zellmembran abtreamen läst, sowie, das es ebenso wie das Kutin die Struktur der Zellmembran hat. Die dürfte Sie dieser Nachweis vielleicht dechalb interessieren, weil Sie menerdings die Angicht suscesprochen haben, daß die Kohle aus dem Liemin entstanden ist."

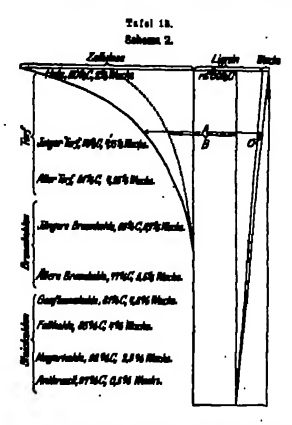
Die Mitteilungen des Herrn Geheimret König seigen also sehr schön, daß die Beobschtung der Formen der Zellmembran in den Kohlen nicht gegen deren Entstehung aus dem Lignin spricht.

Kehren wir nun zu dem Scheme der Tafel 12 wieder zurück. so sehen wir, daß auf die methoxylfreien Humingapren in der Entwicklung wahrscheinlich alkaliunlöuliche Huminstoffe folgen, die schließlich durch Vorginge, über die man verschiedener Meinung soin kann, unter Abspaltung von Wasser. Kohlenskurs und Mothan in die Kohle sich verwandeln. Die ursprünglich in der Pflanze vorhandenen Wachso und Herze sind in dieser Zeit in das sogenaunte Bitumen der Kohle übergegungen. Die Summe der ans dem ursprünglichen Lignin entstandenen Stoffe, das heißt der Humusanteil der Kohle + dem Bitumen regresentiert die bituminose Kohle. Um sich ein ungefähres Bild zu machen über den Materialschwund und die relative Anreicherung der Lignin- und Wachsabkömmlinge bei der Bildung der Kohle, kann man sich des Schemas der Tafel 18 bedienen. Hier erkennt man, wie während der Vertorfungszeit die Cellulose verschwindet, während die Ligninund Wachsabkömmlinge sich swar nicht absolut, aber doch rolativ Ob bei der Bildung der Steinkohle wirklich höhere. Tumperaturen mitgewirkt haben, erscheint fraglich, notwendig ist die Annahme meiner Meinung nach nicht, denn in den ungeheueren Zeiträumen, um die es sich handelt, können Vorgänge sich abgespielt baben, zu deren schnelleren Durchführung man im Laboratorium allerdings der höheren Temperatur bederf.

Doch wenden wir uns noch einmal zu der unteren Hälfte des Schomas in Tafel 19 zurück! Erhitzen wir die Kohle, ganz gleichgültig, ob es Braunkohle oder Steinkohle ist, langsam auf Temperaturen bis 500°, so zersetzt sich der Humusanteil unter Abgabe von Phenolen, der wachsartige Bitumenanteil unter Bildung von Kohlenwasserzteifen, die dem Erdöl nahestahen. Das Gemisch der Phenole und des künstlichen Erdöls ist nichts anderes als der Urteer der betreifenden Kohle.

Erhitzt man nun diesen Urteer his auf 800° in Gegenwart von Wasserstoff oder stürzt man die Kohle swecks ihrer Destillation gleich in entsprochend heiße Betorten oder Kammern, wie es ja in den Gasanstalten und Rokereien auch geschieht, dann wird der Urteer weiter verändert; ob vollständig oder nicht, hängt natürlich von den Arbeitsbedingungen ab. Aus den Phenolen entsteht durch Boduktion, wie wir gefunden haben, nun das Kylol, das Toluol

und das Benzol, und swar vorwiegend das letztere, während die erdölartigen Bestandtelle des Urteeres, Ahnlich wie beim Ölgasprozed, in Gas verwandelt werden. Nach unseren Ergebnissen stammen also das Beuzel und die anderen aromatischen Bestandtelle des gewöhnlichen Steinkohlenteeres im wesentlichen aus dem Lignin der ursprünglichen Pflanze. Ich könnte zur Stütze unserer



Auffanung noch mancherlei anfügen und zeigen, daß nicht nur die Humineäuren, sondern schon das Lignin die besondere Rigenschaft hat, einen nhenolreichen Teer zu liefern, dessen Phenol wir anater in Form von Bensol erhalten, aber das würde hier su weit Mhren.

Nicht nur für wiesenschaftliche Zwecke sind solche Untersuchungen notwendig, such ihre praktischen Ausblicks sind nicht zu unterschätzen. Denken wir nur an die vielerörterte Frage, ob es möerlich sei, direkt aus Kohlen menschliche Nahrungsmittel wie vielleicht Zucker oder Stärke und dergleichen zu erzeugen. Diem Möglichkeit muß man nach unserer Meinung verneinen, denn die dazu notwendigen Grundstoffe, nämlich die Cellulose und ihre Abkömmlinge, sind längst ein Opfer der Bekterien oder anderer Prozeuse geworden, beim Turf sind sie in den jungen Schichten noch verhanden, in den älteren schon stark geschwunden. Es ist wohl überhaupt gar nicht die Aufgabe der Chemie, in normalen Zeiten menschliche Nahrungsmittel aufzubauen, das überläßt man viel bewerder Landwirtschaft oder tut es auf dem Wege über die Landwirtschaft durch Erzeugung von Nährstoffen für die Pflanzen.

Mülheim-Ruhr, Juli 1921.

44. Über die Herstellung leichter Meterenbetriebsstoffe ans den Urtseren der Steinkohle und der Braunkohle, insbesondere über die Umwandlung der Phenole beziehungsweise des Krecsets in Benzol¹).

٧.

Franz Flactor.

Brunnieff-Chante S, 827, 847 (1991),

Die Gewinnung der Urteere aus den Kohlen kann ich als bekannt voraussetzen. Krinnert sei, daß für die laboratorinmsmäßige Herstellung für kleine Mengen heute der Aluminiumschwelsperat, für größere Mengen die Drehtrommel bemutat werden kann, daß anderseite der Technik die Gaserssuger mit oder ohne besondere Vorrichtungen, farner im Anslande stehende Betorten, bei uns der Thyssensche Drehofen und ähnliche Konstruktionen zur Verfügung stehen. Die erzeugten Produkte sind an Menge, Zusammensetzung und Art nicht völlig gielch. Es kann vorkommen, daß Überhitzungen der Urteere stattfinden, anderseits, daß durch zu frühzeitige Kondensation innerhalb des Apparats die hochsiedenden Teile in den Apparat immer wieder zurücklaufen, oder, daß durch ungunügende Kühlung oder durch die Größe der Gasmenge — letzsteres bei den Generatoren — die bonzinsrtigen Teile aus dem Gasmicht gewonnen werden.

Die Urteeransbeute aus verschiedenen Steinkohlen zeigt Tafel 1. Wer sich für Näheres interessiert, sei auf die Untersuchung der deutschen Steinkohlen auf ihr Verhalten bei der Tieftemperaturverkokung²) verwiesen. Für die sogenannte Humusetsinkohle kann man sagen, daß die Urteeransbeute um so größer ist, je jünger die Kohle und je größer ihr Sauerstoffgehalt ist. Ebenso ist der prozentische Gehalt des Teers an alkalikalichen Bestandteilen

²⁾ Vertreg, gehelten em 26. Juli 1921 vor den Kurnierium und Annahul den Kriese Wilhelm-Jurilipis für Kehlenformbrug im Mulletin-Ruhr.

Abb. Roble 8, 1, 848, 270 (1918), farner Abb. Kohla 4, 1 (1919).

Tafel 1. Urbarrenberten sen verschiedenen Steinkebien.

		ob le				_			, ,		Ciebaji da 1	
·				-						J rimer	forien Parallin	Phone
Magerhable .									1 -	. 1,3	7	0
Fellkohla										1/2 1/4	1-3	1520
(iankshie	•	•			٠.				-	-	1-1	- **
Carlistanikak le									*	•	1-1	= 4
Osmeikehle .	•	•	٠	•	•	•	•	•	-	PP	'	3-10

(vorwiegend Phenole) um so größer, je jünger die Kohle ist. Daß die Connelkohle, eine Sapropelkohle, eine Sonderstellung einnimmt, ist bekannt, die Ansbeute an Urteer ist größer, dessen Gehalt an alkaliferlichen Bestandtellen verhältnismäßig klein.

Tafel S. Urisarensherian zun verschiedenen Brestrichien.

Kehlene	rt					% Urion sai bul 105° gair.	Hehalt der	Urison en
						Echle	futur Parallia as successor excess	Phonology 7 a 7 a Walterstoner
Atabricaha Askwalkakia						m. 14	19	15
Ebriziacko Brauskakia		•	•	•		7,6	18	10 - 14
Westerwilder Tageit	•			•	•	and 2,7		37

Tafel 2 gibt einige Beispiele für die Urteerausbeuten am vorschiedenen Braunkohlen. Man eicht, daß es auch Braunkohlenurteere von recht betrichtlichem Phenolgehalt gibt. Sowell für die Urteere der Steinkohle als auch der Braunkohle ist demnach die Frage nach einer geeigneten Verwendung der Phonole¹) von großer Bedeutung und wird uns im sweiten Teil dieses Außsatzes besonders beschäftigen.

a) Leichteledende Bestandtelle aus dem Gas der Urverkokung.

Daß auch bei den Steinkohlen die Gase der Urverkohung Bonzine enthalten, ist schon früher gezeigt worden²), in Taiol 8

⁴) Oh die Abtraurung der Phonels durch Alkali oder die seg, Spritzeinde nicht noch durch ein wirtschaftlicheres Verfahren ermist wurden kunz, ist eine offens Frags. Über die Anwendung von Schwefelmirium wurden wir demalichet berichten, beir, anderer Versnahm giebe Abb. Kehle & 211 (1921).

⁵⁾ Ald: Roble 9, 818 (1917).

Tafal &

Madrippledander (leske	ı b	1 8	**	٠/.				•	
der Koble um				•	Fetthoble (Enkr)				0,17
					Feltinkle (Minden) .		•		0,5
					Geeffermheble (Lebbe	TT)			0.2

sind diese Zahlen wiedergogeben. Sie wurden seinerzeit dadurch erhalten, daß größere Mangen Urgas in Stahlfleschen komprimiert wurden, welche Paraffinöl enthielten. Aus dem Paraffinöl wurde später das aufgenommene Bensin abdestilliert. Heute könnte man bequemer mit aktiver Kohle (Farbeniabrihen vorm. Friedr. Bayer & Co., Leverkusen bei Köln) arbeiten, die vielleicht auch gerade für die Herausushme stark verdünnter Bensindämpfe aus Generatorgas Bedeutung erlangen kann. Die Menge solchen Bensins ist nicht beträchtlich, bis zu ¹/₂ */₂ vom Gewicht der angewandten Kohle ist gewinnbar.

Tafal &

	1	_	_	_	4	_	. 7	œ.	Ut	_		. 6		takle
LOTTENED!	_		_	_	(1	0 1	je	1	4	K4	a la	_		
UO,														8—16
ich v.	X.	·¥	, -1		Te									
00,														90
H ₁ .														86-74
Off, to														
	•	•	•	•	•	•	•	٠	•	•	•	•	•	

b) Alkohole aus dem Gas der Urverkeldung.

Noch in anderer Weise können die Gase der Urverkolung als Quelle für flüssige Motorenbetriebestöffe herangengen werden. Es sind in ihnen Athylen und Homologe desselben bis zu 10°/e enthalten. Durch Absorption der höheren Olefine mit konzentrierter Schwefelsäure und nachhor des Athylens mit Chloraulfonsäure (letztere absorbiert nach W. Traube leicht und quantitativ) können sämtliche Olefine aus dem Gas herangenommen werden; durch Zensetzung mit Wasser erhält man die entsprechenden Alkohole.

Tafel 4a seigt die im Laufe einer Urverkokung von Kohlen der oberen Fettkohlenpertie sus den Fidzen Oatharina und Mathias der Zeche Preußen I erhaltenen Gehalte an ungestitigten Verbindungen im Schweiges. Propylen, Butylen und die andern Athylenhomologen werden durch kalte, konz. Schweielsbure fast

momentan herausgenommen. Ebenso momentan wirkt auf Äthylen nach W. Traube die Chloraulfonsture, die wir mit guten Erfolge henutat haben.

Tafal 4s.

Statism der Versekvelung	Unganittigte, in kniter knas. H ₂ 80 ₄ Unitehe Yerkindungen in Vel- ² / ₂ d. G.	Ungeskiilgin, in kalter izma. H ₂ 80 ₄ unibilishe, aber in 80 ₄ HOI liniishe Verktadragen in Vol ² / ₈ d. C.	Seneme der ungenflitigten Vorlandungen in Vol% d. C.
490	5,6	. 6,4	12,0
415	8,6	. 8,4	1440
450	4,5	5,2	8,4
475	2,0	8,4	4,4

c) Leichtziedende Bestandtelle aus dem Urteer.

Im Gegensatz zu den Benzinen des Gases nennen wir die Benzine des Urteers Teerbenzine. Ob das Benzin im Gas oder im Teer gefunden wird, hängt im wesentlichen nur von der Art und Güte der Kühlung ab.

Tafal &

	Conflowabable	•		10
Tearburain variablesianer Urtura bis 800° sielend; in % des Teares	Ebelzische Brumkekie			8,4
100, Newson ! If A on Lease	Statulacho Sakveliubia			6

In Tafel 5 sieht man die leichtziedenden Bestandteile vorschiedener Urteere aufgeführt, welche anßer den in den Geses befindlichen Bensinen zur Verfügung stehen. Man sieht, daß der Urteer der Gasflammkohle hie zu 10% unter 2000 siedende Bestandteile enthält, daß macht, da die Gasflammkohle ca. 10% Urteer liefert, auf die Kohle berechnet, 1% Teerbensin.

d) Beazine durch thermische Zersetzung höhereledender Teerbestandteile.

He ist bekannt, daß sich aus den Kohlenwasserstoffen der Urteere, insbesondere aus den über 300° siedenden, durch längeres Brwärmen auf diese oder höhere Temperatur auf dem Woge der Molekülspaltung neben Gasen leichteiedende Kohlenwasserstoffe, bensinartige Produkte bilden. Ein beträchtlicher Teil der letzteren ist ungesättigter Natur und führt leicht durch Sauerstoffaufnahme oder durch Polymerisation zur Bildung harzertiger Produkte. Für viele Zwecke würde es deshalb derauf ankommen, das Verfahren der Horstollung so zu leiten, daß möglichst wenig von den ungesättigten Stoffen entsteht bzw. daß als gleichzeitig hydriert werden.

Tafel 6.
Thermische Zerseinung des ellektisches Branskehlen-Urtsers.
Ambesie in % des Tous.

			_			
	Zerode	agricul Islan				
60100°	1	1,6	1		١,	
100150		4.8	1	T	}	14
160		f,1			J	
	Beeltmar	bel gay. Dens	k			•
bis 180°	1			15	1	
180-200				11	1	26
					•	
	Hjeltan	g unter Drack				
	veter			Description:		
Ma 100	0,6	11,5	1		1	
100-140*	1,1	18,6	ì	25	- }	26
150-1004	B, T	11			j	
	Baştın-Yarkılını s	át Breunlahles	-	reterior		
	yecher		_	neckber		
bis \$10 °	1			94		
110-100°	1 20			39		
ther 300°	80			•		
	•	•				

In Tafel 6 sind in den ersten 8 Abschnitten von W. Schneider stammende Versuche¹), susammengestellt, welche die Ergebnisse seigen, die mit einem sächsichen Braunkohlenteer durch verschiedene Spaltungsmethoden erzielt wurden. In dem dritten Abschnitt ist angegeben, welche leichtsiedende Bestandtelle der Teer vor der Behandlung hatte, nämlich bis 100° 0,5°/e, von 100 bis 150° 1,1°/e, von 150 bis 200° 8,7°/e.

Dieser Teer ergab bei der segenaanten Zersetzungsdestillation, das ist bei einer Sußerst verlangsamten Destillation der hochsiedenden Teile im mansen 7%, bis 150° Siedendes gegenüber 1,6% verhar.

Beim Durchleiten der Toerdämpfe durch ein auf etwa 600° erhitztes Bohr ergeben sich 15% bis 150° Siedendes.

Abb. Kohle I, 211 (1916), R, 86 (1917), R, 195 (1918).
 Gos. Aldered. a. Konnick der Kohle. G.

Wurde der Teer in einen Autoklaven gebracht und darin his auf über 400° erhitzt, so wurden nachher 25% bis 150° Siedendes festgestellt. Bei dieser letzteren Methode war die Menge der ungesättigten Bestandtelle erheblich geringer als bei den zuver beschriebenen Methoden. Vergielchen wir die gesamten bis 200° siedenden Anteile der drei Behandlungsweisen, so zohen wir eine Steigerung von ursprünglich 10% auf 14, beim zweiten Verfahren auf 26 und beim dritten auf 35%.

Im 4. Abschnitt dieser Tufel sind die Ergebnisse eines Versuchs aufgenommen, den Bergius in seiner Abhandlung "None Methode zur Verarbeitung von Mineraldien aus Kohle") voröffentlicht hat. Danach bilden sich bei seinem Verlahren leichtsledende Restandteile aus Brankohlengeneratorteer, und zwur mit einem Siedepunkt unter 210° etwa 25°/c. Vergieicht man sie mit den andern Abschnitten der Tafel 6, so sieht man, daß dert 14, 26, ja segar 35°/c bis zu 200° Siedendes erhalten wurde. Was die Menge angeht, so leistet jedenfalls das Bergiusverfahren him nichts Herverstechendes. Der Vertall des Verfahrens müßte dann eben in der Abwesenheit ungesättigter Bestandteile liegen. Wie weit dies in diesem Falle zutrifft, kann ich mangels Unterlagen nicht beurteilen. Die Tatzache aber, daß B. überhaupt nur 25 gegenüber 25°/c bis 200° Siedendes bekommt, darf man wohl aus einer wuniger günstigen Beschaffenheit des von ihm verwendeten Tuers erklären.

Während die in den ersten drei Spelten der Tafel 6 hiedergelegten Ergebnisse ein Ansaug aus umfangreichen Arbeiten sind,
die von W. Schneider schou vor einigen Jahren in unserm Institut
ausgeführt wurden, komme ich nun im folgenden auf Arbeiten zu
sprechen, an denen außer mir hauptelichlich mein Mitarbeiter
Hans Schrader und seine Andstenten beteiligt gewesen sind.

e) Benzel und Tohoi durch Reduktion von Phenolen und durch Entrettryllerung von höheren Homologen des Benzole.

Es handelt sich nämlich um die Reduktion der in den Urteeren vorkommenden Phenole zu leichtsledenden aromatischen Kohlenwassersteifen, insbesondere zu Benzel und Toluel. Was man auf diesem Gehiete überhaupt theoretisch erreichen kann, ist aus Taiel 7 zu ersehen, z.B., daß man aus Kylenel infolge der Alspeltung zweier Methylgruppen in Form von Methan und einem

⁵⁾ L aug. 14, 841 (1991).

Tafel 7. Theoretisch erhältliche Ausberten in % des Ausgengemeteriale.

A	M. Gew.	Lyiel	Teluci	Becsel
Xylmei	198	87	75	64
Kresi	108		86	72
Carleidure	14 . i			88
Xylel	106		87	74
Toigni	12		ì	85

Souterstoffatom in Form von Wasser überhaupt nur zu 64°/. Benzel greiangen kann. Vom Krosel ausgehend liegen die Verhältnisse etwas günstiger, 72 Gewichtsprozent zind dert die theoretische Ausbeute. In der Tafel zind als Ausgangsstoffe für Benzel auch noch die Kohlenwasserstoffe Kylel und Toluel aufgeführt. Man sieht, daß man aus Kylel 74 Gewichtsprozent Benzel, aus Toluel 85°/e erhalten kann. Wenn in den folgenden Tafeln bei den Ausbeuten von Prozenten der Theoris die Rede ist, können die absoluten Ausbeuten unter Heranziehung der Tafel 7 leicht berochnet werden.

Dati eine Tomperatur zwiechen 700 und 800° die zweckmildigate für die Reduktion der Phanole ist, war bald festgestellt. Dagegen bemerkten wir, daß die Art des Bohrs, mit welchem wir unsoro Reduktion vormalisien, von großer Bedeutung für des Ergrebnis war, insbosondere binsichtlich der Abscheidung von Kohlenstoff, der unter gleichseitiger Verminderung der Ausbeuten an den gewünschten Produkten sich durch Verstopfen der Röhren Außerst unsugenehm bemorkber machte. Für die Versuche vorwondeten wir Kresol mit einem großen Übersehuß von Wassersatoff bei einer Temperatur swischen 700 und 800°. Nüheres über die Versuche ist zu finden einestells in unserm Aufzais "Woraus ontstate das Bensel im Kokselen und in der Gasretorte ?41) und in unseren "Gesammelten Abhandlungen zur Kenntnis der Kohle""). Kin innen glasiertes Porsollanrohr lieforte mit 72% der Theorie sehr gute Ambeuten. Wurde es zur Vergrüßerung der inneren Oberfische mit ranhon Tonscherben gefüllt, dann schied sich Kohlenstoff ans und die Ansbeute sank auf 86% d. Th.

¹⁾ Brunniell-Chamie I, 4 (1990).

⁵⁾ Abb. Kohle 4, 878 (1919); Abb. Kohle 5, 418 (1920).

Bei einem andern Versuch legten wir in das Innere des Bohrs ein Bündel langer Kupferstangen, um eine möglichet gleichmäßige Temperatur im Rohr infolge der hohen Warmeleitfähigkeit des Kupfers zu erhalten. Das Ergebnis war aber Kohlenstoffabscheidung und Abfall der Ausbeute auf 82% d. Th. Von Mißerfolg begieltet war die Füllung des Rohrs mit verkupfertem Bimsetein. Bei Vorwendung reiner Elsennagel, die als Kontaktmasse dienen sollten, schied sich sehr viel Kohlenstoff ab. Die Ausbeute fiel auf 7.9% d. Th. himmter. Die Anwendung verkupforter Eisennügel lieferte zwar eine geringere Kohlenstoffabscheidung, die Ausbeute betrug aber nur 88% d. Th. Wurden die Eisennagel vorzent, dann blieb die Kohlenstoffsbecheidung weg und die Ausbeute hob sich auf 58%. Die Versinnung hatten wir angewandt, erstens, woll das Zinn in keiner Weise flüchtig ist, und sweitens, well seine Seneratoff- und Schwefelverbindungen durch Wasserstoff wieder reduziert werden, so daß also seine Oberfläche bei Gogonwart von Wasserstoff weder oxydiert noch seine katalytische Wirksamkeit durch Schwefel vergiftet werden kann. Wir haben die Richtigkeit dieser Vermutungen in der Weise nachgeprüft, daß wir ein Eiseurchr einmal ohne Vorbehandlung, das andere Mal innen versinkt und das dritte Mal innen versinnt verwendeton1). In dem innen ver-

Tafel 8. Einfaß der Art des Robres.

	Krasel mit großen H _e -Thersekuß bal 100800 ⁰				Bahbensal % dar Theorie	Benerkung				
	· <u> </u>				1.	· H	'er	= 01]	arekr.	
a)	han gledet								79	
b)	zii Toutherben .								34	O
a)	mit Ou-Blangen								81	C
4)	verlagierie: Bina								P	Ü
4)	verkspierte Heer	أدواد								리르지막 사이 0
D	miss Metalipi .								7,3	Apr 0
ø	venitate Meaning	pal .							69	
						9.		lsen:	rehz	
a)	nicht behandelt								18	취 실 (1
b)	veniskt } issue	. [•			•	47	viel () Su verdensyll:
4)	veniant	l							73	Iraha ()

²⁾ Über die Halthermedeung der Memeratus durch Lufters Aluminiarung niebes Breunnieff-Chemia I, 348 (1981); dienes Buck S, 161.

sinnten Eisenrohr fand keine Kohlenstoffalscheidung statt. Die Ausbeute an Benzol betrug 72°/e d. Th., während das innen versinkte Bohr der Tumperatur nicht standhielt, das Zink dampfte allmählich hersus und es schied sich wieder Kohlenstoff aus.

Aus Tafel 9 sicht man etwas näheres über den Rinfluß der Temperaturhöhe bei Verwendung eines versinnten Risenrohrs. Unter 700° findet noch keine Reduktion statt, über 800° weitgehende Zersetzung unter Naphthalinbildung. Eine Temperatur von 750° hat sich bisher als die günstigste herausgestellt.

Tafel S. Elafol de Tomersiarbille.

Yestestes Meanchr		.]	Tale: 100° .	unverladorius Krussi,
10fHa-Überenkul			750	Bened and Talsel,
e-Kreel			ther too" .	Samplemy unter Kephikalia-Bildeng.

Eine andere Versuchtreihe sellte zeigen, ob der Wasserstoff auch durch andere Gase ersetzt werden kann. Man sieht aus Tafel 10, daß bei Verwendung eines innen glasierten Porzellanrohrs ein hälftiges Gemisch von Kohlenoxyd und Wasserstoff, also Wasserstoff günstig wirkt wie Wasserstoff, wenigstens wenn es in großem Überschuß verwandt wird. Kohlenoxyd statt Wasserstoff lieferte nur 47% d. Th. Aber anch bei Abwesenheit reduzierender Gase, nämlich bei Verwendung von Stickstoff, werden 41% d. Th. an Bensel gebildet. Die Erklärung hierfür ist wahrscheinlich darin zu suchen, daß durch Zerfall eines Teils des Kresels der Wasserstoff für die Reduktion des andern Teils geliefert wird. Während die verstehenden Versnehe im innen glasierten Porzellan-

Tafel 10. Writif der Art der Ente.

	_	==										
Exampl hel 180°												
								% der Theoris				
in Percellerreit												
				-	-			-				
и.								79				
	•	-	-	-				41				
II.												
00						,		47				
00十里								40				
WTM	•	•	•	•	•	•	•					
		la						probl				
Н.,				_				09				
	•	•	•	•	•	•	•					
Length	١.	•	•	•	•	•	•	10				

rohr susgeführt worden sind, sind die nachfolgenden im versinnten. Einenrohr durchgeführt. Hier sind wir mit Wasserstoff zu 99% d. Th. gekommen, mit Leuchtgas haben wir 75% erreicht.

Bei den früheren Versuchen im Porzellanrohr haben wir mit sehr großem Wasserstoffüberschuß gescholtet. Es war nun natürlich wesentlich, zu sehen, wie welt man die Wasserstoffmenge verringern kann beaw, wie nahe man mit der Verringerung an die theoretisch erforderliche Wasserstoffmenge herangehen kann. Die uraktische Bedeutung eines annähernd theoretischen Wasserstoffbedarfs Heet darin, daß sich das Benzol dann großentells bei der Abkühlung von selbst ausscheidet und daß nur din kieines Gasvolumen awecks Auswaschung des Benzols behandelt worden muß. Wenn uns heute auch in Form der aktiven Kohle der Furbenfahriken vorm. Friedr. Bayer & Co., Loverkusen bei Köln, ein sehr gutes Material zur Herzusnahme der letzten Spuren Benzel sur Verfügung steht, so ist es doch vorteilhalt, wonn nur wenig Gas diesem Proses unterworfen werden, mus. Tafel 11 seist man. daß für ein Molekül Kresol zwei Moleküle Wasserstoff erforderlich sind, um es unter Bildung von Methan und Wasser in Bensol überzuführen. Wie nahe man im verzinnten Eisenrohr an diese

Tafal 11.

Einfield der Hange des Wasserwisses im verzinstes Eisenreitr für m-Krosel bei 750%. Theoretisch erforderlich 2 Mei Hg für $\mathrm{CH_2}\,\mathrm{G_3H_4OH} + 2\,\mathrm{H_2} = \,\mathrm{Cl_3}\,\mathrm{H_4} + \,\mathrm{CH_4} + \,\mathrm{H_5O}$ 10 Meio Hg 99%, 2 Meio Ho 95%,

Mengen herangehen kann, ohne daß unerwünschte Nebeuroaktionen eintreten, sieht man daraus, daß man bei Verwendung von 10 Molekulen H₀, also dem Fünffachen der Theorie auf 99% bed Verwendung von 8 Molekulen H₀, also dem Kincinhalbfachen d. Th. auch noch 95% der theoretischen Ausbeute an Bonzol erhält.

Tafal 12.

Durobatizgesekwindigkeit: 100 cam Can jo i Minuto kei 8 cm Durobassesand i m Lilage.

KL Rahr Hafert 5-6 g Besmal ja fitumde.

Über die Durchastzgeschwindigkeit gibt Tafel 19 Auskunft. Durch unser Rohr von etwa 8 cm Durchmesser und 1 m Länge konnten wir in der Minute etwa 100 ccm Gas durchsetzen, ohne daß unverändertes Kresol suftrat. Danach berechnen sich die Dimensionen größerer Apparate, falls es nicht noch gelingt durch Einsetzen von Kontaktkürpern die Bohre wirkmaner zu machen). Anders ausgedrückt kann gezagt werden, daß ein Bohr von den angegebenen Dimensionen ständlich 5—6 g Benzol liefert.

Tafal 18, Eiguneg der varschiedenen Phanoja.

	Pobl			Γ
	% der Theoris	% dar cuper. Mange	Gas	
PROPERTY B. THE ST. THE STREET ST. ST. ST. ST. ST. ST. ST. ST. ST. ST				┢
Carbelature	64	_	Londigue	<u> </u>
m-Kreed	90	_	E,	
Iyland	Th.	_	H,	i ii
Urterphenale 200—250° cm Helakuhla ,	- 1	84	H _a H _a H _a	
Urisorphomole 950—840° am Malakakie .	_	15	H.	
Urinerphonels 200—240° cm Bruzzhekie			_	1
(Kreens D. R. A. fl.)		B0	H _e	F

Taial 18 saigt nun, wie sich die verschiedenen Phenole bei der Behandlung mit Wasserstoff im verzinnten Rohr verhalten. Bestiglich der Werte muß gesegt werden, daß es Mindestwerte sind, die violleicht, durch Auswahl etwas anderer Temperaturen oder Strömungsgeschwindigheiten weiter gesteigert werden können, denn die gunstigsten Bedingungen sind für das m-Kresol ausproblert worden, und unter diesen Bedingungen sind auch alleandern Phenole sur Untersuchung gelangt. Ferner muß darauf hingewissen werden, daß die obere Hälfte der Tafel 18, wo es sich um einheitliche Verhindungen handelt, die Prozente der Theorie angibt. Während für die technischen Gemische der unteren Hälfte naturgemiß nur die Prozente der angewandten Menge angegeben werden konnten. Man kann aber erkennen, daß auch bei letzteren die Fraktionen von 200-250°, die dem Siedepunkt nach, also den Kresolen und den Kylenelen entsprochen, sowahl bei Steinkohlenurteer als such bei Braunkohlenurteer sehr günztige Ergebnisse lieforn, donn aus Xylenolen könnun, wie in der Tufel 7 gestelet worden ist, ans theoretischen Gründen überhaupt nur 64.% Bensol gewonnen werden. Demnach erfolgt die Umwandlung der Urteer-

²) Hack noveren Vermehen leistet das Roker, wenn es mit versinnten Mondreitspinen gufüllt ist, einen die Hülfin mehr.

phenole zwischen 200 und 250° siedend — und das ist die Hauptfraktion der Phenole — in Benzol im versinnten Eisenrohr reclit günstig. Daß die höhersiedenden Phenole prozentisch weniger Bouzol geben können, unterliegt keinem Zweifel. Die 15°/, der angewandten Menge sind schätzungsweise 25—38°/, d. Th., hier kann violleicht die Wahl anderer Versuchsbedingungen noch eine Besserung bringen.

Tafel 14 zeigt das Verhalten verschiedener Kohlenwasserstoffe im verzinnten Eisenrohr, und swar wie stetz bei einer Touperatur von 750°. Man sieht, daß Hexan nur mit einer Ausbonte von etwa 7°/e der angewandten Menge in Benzel übergeht, eine Beebschtung, die sieh durchaus mit den alten Arbeiten von Haber') deckt und ihre Eridarung darin findet, daß die Bildung des Benzels aus Hexan nicht durch Dehydriarung und Ringschluß in giatier Weise erfolgt, zondern daß dieses Benzel aus den durch den Zerfall des Hexans entstandenen Gasen, vielleicht aus Acetylen, synthetisch entstanden ist. Ähnliches gilt für die audern in Tafel 14 aufgeführten Erdölprodukte und auch für die Urtoorkohlenwasserstoffe sus Steinkohle, die ohnehin dem Erdöl nahostehen.

Tafel 14, Egung der Kohlenwasserstoffe.

Versiantes Biomreke mit H_e Bennel hel 750°

Allahetische X-W-Stelle Y,B % der angres. Mange 140% 10,0% U-T-K-W-6tells 275-400° cat Chickelle . 10,0% Aremeticake K-W-Stoffe 100 % for Theorie Takes + Harris . 47 % der anger. Menge Paragraph . . . 74% der Theurie Librariani I 61 % der angew. Mengs 44% . 11% 95 % der Thank Tophtheils . mayarbalari Anthrope

⁵ J. L. Gashel, 20, 317 (1894).

Anders und viol günstigur verhalten sich die aromatischen .
Kohlenwasserstoffe bei ihrer Überführung in Benzol. Wir sehen, daß Toluol mit einer Ausbeute von 100% d. Th. in Benzol übergeht. Ein hälftiges Gemisch von Toluol und Hexan liefert 47% der angewandten Monge, gunan so viel, wie erwartet werden konnte. p-Cymol gibt 74% d. Th. an Benzol, ebenzo ist die Ausbeute bei den beiden Lösungsbenzelen noch sehr günstig.

Während Diphonyl unter Aufnahme eines Moleküls Wasserstoff mit 99% d. Th. sich in Bensol verwandelt, ist die Ausbeute beim Anthracenöl bescheiden, Naphthalin und Anthracen werden unter unsern Bedingungen überhaupt nicht verändert. Die Eignung verschiedener Urteerde, also von Fraktionen des Urteeres, die sowohl die Kohlenwasserstoffe als auch die Phanole und geringe Mengen Basen onthalten, zeigt Tafel 15.

Tafel 15. Estuas der Uriner-Öle.

Habbeenel, % der angre. Mange	flas	Role								
-	**	77— 34								
(20		Yes. To								
13	H _a	Permilan, ver- siunio Rigal								
45	H,	11								
29	H,	Yes. Fa								
40	н,	h								
10		Vers. Fe								
	% der angre. Mange 20 13 45 29 40	#6 der angre. Hange 90 Hg 13 Hg 48 Hg 29 Hg 40 Hg								

Die Ansbeuten sind aus erwähnten Gründen in Prozenten der angewandten Monge angegeben; auch hier sieht man wiederum, daß die zwischen 200 und 250° siedenden Fraktionen die besten Ausbeuten geben. Was speziell die beiden Versuche mit Steinkohlenurteerel von 200 bis 250° und von 250 bis 300° angeht, die wir durch Destillation von Steinkohlenurteer auf Koks und nachheriges Fraktionieren des Gesamtdestillats erhalten hatten, ergibt sich folgendes Bild.

Im ganzen darf man sagen, daß unter Umständen auch die Behandlung des gesamten Teers bei 750° mit Wasserstoff im verzinnten Rohr zwecks Benzolgswinnung Bedsztung haben kann. Die leichtziedenden Bestandteile des Teers wird man allerdings zweckmittigerweise vorher abdestillieren.

Kin Bild von der relativen Beständigkeit der einzelnen Besselhomologen gegen die Entmethylierung glit Tufel 16. Man sieht, daß bei einer Temperatur von 650° um so leichter Entmethylierung eintritt, je höher methyliert das betreffende Produkt ist.

_		
	F-1	44

	TAIGI 16.												
Best		Het.		44	, B	-	-1	<u> </u>		pen i	hel 1180 °.		
	H	w		Œ	Į-H	H	ب	,		~	l reducieria		
											fast villig		
Xylol						•			•		aus Teli		
Telpol		•		:	•		•				İthiam		
					det	=	ain (H	71)O B	Bunni, sher		
proper ()	<u>ub</u>	العله											

He wurde bisher immer nur erwähnt, daß eine Reduktion besw. Entmethylierung zu Benzel stattlindet. In Wirklichkeit ist aber stets etwas Toluel verhanden, und swar, wie aus Tafel 17 ersichtlich ist, bildet sich im allgemeinen immer ein Gemisch von annäherud 5 Teilem Benzel auf 1 Teil Toluel, ein Gemisch, das als Motorenbetriebestoff schon infolge seiner Kältebeständigknit Vorzäge vor dam reinen Benzel besitzt. Mit Benzel ist dabei jeweis bezeichnet worden, was zwischen 90 und 95°, mit Toluel, was zwischen 95 und 115° überging.

Tafel 17.

	Mango de	Bernis	in Verbiit	nis mas Toisel	,
me Kiuni nu Uristrphenales.				15,5 : 3,7 15,6 : 8,4	5 Talle Round out 1 Tall Televi
Dahel des De paradent,	mtiliet 60-	-86° tp	Book usi	i des Destillat	95—115 ⁶ als Telasi

Zweifellos gibt es auch noch andere Woge als die vorsiehend beschriebene Reduktion im verzinnten Kisenrohr mit Wasserstoff bei 750°, um von den Phenolen zu Neutralölen zu gelangen. In Taiel 18 sind derartige Wege angedeutet, es dürfte sich aber dabei weniger um die Herstellung des leichtsiedenden Benzois als um die Gewinnung von Oyclohexanol oder dergleichen handeln; bestiglich der technischen Kintschheit dürften die Methoden für die Phenole weniger geeignet sein als die Reduktion im verzinnten Rohr.

- 1. Mit He und Hi als Kaialyutier (Teknille, Folfhäring),
- 1. Mit II. mitt Hochtrok nach Borging.
- S. Mit (ID unter Druck nech F. und fich.

Soldul.

Zum Schluß soll Taiol 19 noch einen Überblick über die Mengen an leichten Betriebestoffen geben, die man z. B. aus Gasflammkohle auf Grund der hisherigen Kenntziese erhalten kann.

Tafel 10. Übereicht der leichten Betriebestoffe aus Geoffennskable.

			-		4/ ₀ v. Hew.	% v. Gov. de Term	
Cademia .					_	-	0,94
Tentenda .					-	10	1
Circuit beamin					6. K-W 1b	A	0,8
Beneral					d. Pamele es. 40	20	1,0
Allenheie .					12 g am 60 l Ungas	_	1,3
Allestale .					-	7	1
					Rosson der Maktes	Betriebertelle	1,95

Bei der in der letzten Spalte vorgenommenen Umrechnung auf Prozente vom Gewicht der Kohle verschwinden natürlich die großen Zahlen und die Ausbeuten bekommen eine etwas nüchterne Kleinheit. Absolut genommen aber eind sie doch recht groß, wenn man bedonkt, daß man aus einer Tonne Kohlen, abgesehen von dem Halbkoks, dem Schwelgas und den nicht zur Verwendung gelangten Teilen des Toors immerhin rund 50 Litter leichten Motorenbetriebestoff erzeugen kann.

Mülheim-Ruhr, Juli 1991.

C. Anhang.

Weltere neu hinzugetretene Mitglieder des Ausschusses.

(Vergl. Anhang von Bd. 2, 8, 4 und 5.)

Arbeiten des Kalser-Wilhelm-Institute für Kohlenforschung In Mülhelm-Ruhr

Gesammelte Abhandlungen

ZUP

Kenntnis der Kohle

herausgegeben

Professor Dr. Franz Fischer

Gehalmer Regierungsret Direktor des Keiser-Wilhelm-Institute für Kohlesforschung in Militelm-Reier

Gesamtregister	YON	Band	1-	8
-----------------------	-----	------	----	---

I.	Systematisches	Register					•		11
IL,	Alphabetisches	Stichwortz	egi	ste	ľ	4		1	18—7

Berlin
Verlag von Gebrüder Borntraeger
was sehasberger Uter ika

1999

Alle Rechts,

insbesondere des Recht der Überestung in freinde Sprechen, vurbehalten

Made to Corner

Systematisches Register

	Obersicht über die verschiedenen	8r	P	en			leit e
	All des Mai Wale of also be as for						
Ţ,	Allgunelets ther Keble and anders Brannstoffs	•	•	•	•	•	I
3 ,	Likishkeit, Mriraktissen und Extrakte	•	•	•	•		9
	Urdentiliation von Kohlen und underen Brusneteffen						
4	Desillation unter verschielenen Bedingungen				•		8
ı,	Greinnung von Teeren (Urteere u. andere), Treeren	g i			11	Be-	
	standtelle und Welterbehandlung derselben						8
	L Urisecs						8
	a) stee Stutekokla						8
	b) sue Brusukokle						
	II. Andere Tears						ă
•	Thermische Behandlung von Produkten see Kohle .				-		_
	Oznatalersing						
7.	Oxydation but Atmosphirmdrack wit melabularum fiem		N		۔ سال	_ '	•
۲.	Oxfording on Vintering and State of Sta				-	_	_
_	Oxydationemitteln	•	• •	•	•	• •	9
P.	Druckerydation mit molekularen innermet	•	• •	•	•	• •	7
10.	Drackerillung.	•	• •	.•	•	• •	8
11.	Hydrianag	•	• •	•	•	• •	
12	Yersekiedmertigs Arbeitss	•		•	•	• •	
ia.	Literaturiburishten	•		•	•	•	. 10
14.	Voririgo und andersettige Verüffentlichungen	•		•	•	• •	11
	. I. Aligemeines über Kehle und andere	Bre	1130	tof	fe		
ĎЪ	e dan Methoxylgeladi von Kohlan. 🐧 181.						
Alt	und nous Ansishten ther dis Ursprungmielle der E	بعلطم	4	, 44	В.		
fъ	e dan Liouin als Ansernautaff und ther die Benecht:		r dø	r Kı	dia.	. .	150 .
Áz	troten und Anderung der elektrischen Leitfühigkeit :	ne i il	Lob	er 1	Coli		
	Mediciness. 4, 804.		_		_		
ŰЪ	r Kahlengralysen und eine neue Form der Kahlener		ebro	4	4	166.	
Xa	e Vermehe über die Mayirkung ebeniecher Agentie		B	del	1	, 1	, 🗪
Varantusana Shar Asa Varashwindan das Ritsmass. U. SS.							
Der die Verteilung des Bittemess auf des alkalifielieben und alkalinninslieben							
	Antall der Kohle. 4, 179.						
De/	mahingana Chan dan Hashen des Kahlen, A. M.						
Fenerie Aushanngen über die Verginge bei der Verbrennung und der Oxydetien							
der Kehlen. 4, 448.							
	SEL TRUMPS of 680.			17			

Auswertung der kohlenstoffreien Bestendteile der Kohle. 5, 690.

Alkulifoliche Brauzkohle aus dem Mederlepeltetr Brauzkohlengehlet. 8, 161.

Über das Bitumen bökudesker Brumkokles. 💐 150.

Über das Verhalten von Benunkohlen und Torf bei Riswirkung von horiskonertrierter Salagiure und bei der Destillation mit verdünster Salagiure. 3, 521. Über die Einwirkung von winnigen Alkalien auf Torf. 5, 577.

Über den Bitumengehelt des Torfes. & 1.

2. Löelichkeit, Extraktionen und Extrakte

Älturo Ergebnisse auf dem Gebiste der Kohlenustruktion (Literatur). 1, 48, Die Ergebnischeit der Kohlenustruktion (Stain- und Braunkohlen) mit Benant. 1,54.

Kohlenextraktion mit fimiger mhweftiger Blure. 1, 64.

Druekextraktion der Steinkohle mit anderen Löuungsmitteln als Bossel. 2, 24. Druekextraktion von Steinkohle (Filis Sommenbeln, Zeebe Konkordin) mit ver

schiedenen organischen Lösungsmitteln. 4, 800. Ekstraktion von Steinkohle mit verdünstem Alkali bei höherer Tomperatur. 2, 211. Über die Extraktion verber erhitater Kohle. 1, 68.

Über die Extraktion von Braunkohle mit Asston. 5, 46.

Kinigue über des Bitamen bühmischer Branksbien. 8, 180.

Thor die Linishkeit von Mentanwachs (enthurst), Mentanhars und Kutraki it is fillmiger schweftiger Elere. 5, 44.

Extraktionerrahniaa varakisisaar Branchoklaugenautoriara. 1, 197.

Über die Ausbeutesteigerung zu Mentanwasin durch die Druekextraktion der Braunkohle. L. 1, 204.

Ausbenierisigerung au Montanwachs durch die Drucksztraktien der Braunkelde. II. 31, 57.

Über den Binfinß des Wessergehaltes einer Brunkohle auf die Ausbeute des Extraktes. S. 815.

Direct dan Verhalten (Bensolikalishkeit) des Bitamens B bei Regurens Erkiters auf 105°. 5, 49.

Ther das Verbalten von Brannkohlen und Torf bei Mawirkung von hechkerentrierier Sahmlure und bei der Destillation mit verbinster Sahmlura. 3, 181.

Übpr die Extraktion des Turbs mit Phesol. 5, 84.

Druekentraktion plienslicher Stoffe mit trockenen und frechten Bernol. S. 201. Ergebnisse der Druckentraktion alkalifelisher Branakolie mit Bounel. S. 174.

Retraktion von Torf mit Bennel und Alkahol new. im Seuklet und bei böberts Temperatures. 5, 1.

Regraktion von Torf mit venekiedenen für Collulose ehankturistischen Librarge mitteln. 5, 87.

Die Korlagung der Brunkehle in versehiedene Körpurgrappen, deren Hignensbelies und Verhalten bei der trockmen Destillation. 8, 865.

3. Urdestillation von Kobien und anderen Brennstoffen

Wesen und awselvellige Dereldhrung der Urverbikung 1, 118.

"Ther dan bei der Urverkakung der Betinkuble kinterbleibenden Hellekuks und idanem Rigemeketten. S. Sis.

Die direkte Bestimmung der flichtigen Bestendtelle bei der Urverlenkung. 6, 486.

Über die Gewinnung eines verdichteten Halbkoksen bei der Unverhaltung der Steinhahle. 3, 108.

Über die Halbkoknerneugung son versehiedenen Kohlen in der Drehtreutund untergleichteitiger Dichtenhaug. 5, 51.

Der Verbleib des Stickstaffes bei der Urverkeitung der Statakehle. 8, 287.

Untermehung der deutschen Stabskohlen auf ihr Verhalten bei der Urverkohung:

Die Kahlen des deutschen Antails vom oberechtenbehem Kehlenbecken. 8, 1.

Die Kohlen des ziederschlerierben Bireinkohlenberirks, 4, 1.

Die Kohlen der niedersteinisch-westfillischen Striebehlenbesirke und das Strinkohlenverkemmen von Ibbenhüren. 8, 248.

Die Kohlen des Seergebieten, 8, 270.

Über den Schwefzigehalt der Arakohle und füre Ausberte an Urteer. 8, 98. Die Vorgünge im Staiskohlengmerster von Standpunkt der Urverkakung. 1, 184.

4. Destillation unter verschiedenen Bedingungen

Allgemeinen über die Arien der treekenen Destillation der Brennstoffe. 5, 668. Über die trooksne Destillation der Statskehle bei häheren Wementoffdrucken und Tumperaturen. 1, 148.

Dutiliation von Steinkahle in Vermongung mit Alkali. 1, 171.

Vermehs über die Dustilisties von Steinkobiesteurpeelt. 1, 250.

Über Benchgewinnung am Braunkoblestner durch Zerechungsdertillation. 8, 129.

Über die Destilletien bituminier Branskohle im Vakanne. 9, 28.

Über lenginvernde Zerreiumgelestilletien von Stehnkohlenerteur. 4, 210.

Durillation you Callalose and Hela in Vernaugung mit Alkall. 1, 176.

Über des Verhalten von Brunnbehlen und Teef bei Rinwirkung von houkkementrierter Sahnbure und bei der Destillation mit verdümter Sahnbure. 5, 594.

Über die treckene Destilletion von Liguin im Vakuum. 4, 296.

Treckene Destillation hydriester Brennkahle. 5, 489.

Ther die trockene Destillation von Lignin und Calluless. 5, 106.

Bresbeine der Destillation verschiedener Brumkuhlengenersheiters. 1, 197.

Die treinische Durchführung der Dutilietien der Brumknis. 3, 68.

Vermahe über die Destilietien der Braunkuhle unter Anwendung besonders arbeitenstahren. R. 69.

Destillation von Branskohle bei kohen Tamparaturen. 3, 75.

Des Verhalten der Urteere aus mittaldentseher Schwelkohle und rheinfinder bitumengranz Branchohle bei der Destilletien unter gewöhnlichem Druck. 2, 188.

5. Gewinnung von Teeren (Urteere und antiere), Trennung in einzelne Bestandielle und Weiterbehandlung derselben

L Urisere

a) mus Steinkehle

Specialles über die Gewinnung von Urteen. 5, 854. Unterseheldung von Steinkohlenurieer von anderen Steinkohlentseren. 8, 315. Vergielek zwisches Stein- und Brannkohlenurieer und deren Verhalten bei gewöhn-. Haber und Kemeteragulastilletion. 8, 888.

Benelekung "Urteer" für Tieftemperaturteer. B, 218.

Engangestung von Hock- und Beitrupersturteren. 6, 808. Optioche Aktivität von Ur- und Steinkohlengensratoriere. 1, 149. Urteerbestimmungen mit einem Akumintumerkwolepparat. 5, 68. Akumintumerkwolepparat mit eingebestur Dempfüberistung. 5, 65.

Der Karbelsturegehalt von Stutnkohlennriner und von überklinten Teeren. 3, 59. Über die Bestimmung von geringen Karbelsfluremungen in Phoneigendischen. 8, se. Über die Abweisnheit von Hapktelin und über die Gegenwart von Derivaten

des Haphtaline im Urteen. 6, 167.

Über den Hahrvert des Gasse bei der Gesvinnung von Urtzer mit Gassensengern. 3, 105.

Systematicale Wirmsbehandlung des Urteeren. 5, 674.

Transung der Urteers in etunine Bestundtelle und Weiterbehandlung derzelbes. 5, 676.

Über eine Migliehkeit, son Teurdestilletze die Kresole unv. durch Behandlung mit Wesser unter Dreek zu entfernen. 1, 207.

Vermahe zur Reiferwing der Phonole uns den Dustillatim des Urteers. 4, 211, Über des Ambrigen von Phonoles mit Ha.S-Löung. 6, 800,

Die Phonole des Statukohlemuriaaren. L. Die Krasola, 2, 200.

Die Phenels des Steinkohlenterteuren. IL Motie über des Brusskatschin. (Teer zus Genfamunkohle.) 3, 66.

Die Phanele des Stafakublemurtoures. III. Hevolacke und Bakuitie. 4, 221. Kylenenyemiestaren. 2, 257.

Die Spaltung der Phenoxyensigniuren mit Albalt (Verfahren zur Reinderstellung der Phenole). 3, 75.

Vermehe ser Herstellung von Farblacken mit Fortien mit Hills von Hangesverhindungen. 4, 976.

Dhar die praktische Verwendbarkeit der Bielphonolein. L. u. II. Tell. 6, 204.

Daratellung von Austrichfurben uns isolierius Phonolus. 4, 274.

Herstellung von enfiresknanden Firekaan son Teorprodukten mit Hilfs von Bulpetmalure besw. Stickstellificzyc. 4, 279.

Uber Urter (ans Statukohle), inchesonders saine Antarbettung auf hochvickens Ole (Sekmierile). 1, 189.

Uber die Angreifesrkeit von Metallen durch phenolikaltige Urteertie. 5, 578. Uber die Gewinnung von hochviekenen Ölen (Schneiertien) zur Steinlechlengeneratoriene. 1, 188.

Olgovinning am Kehle. 4, 458.

Betain- und Puraffingswinnung zus Stelnkuhle und wuiteren über Urteer. 2, 206. Gewinnung von Lenaktil (Selarti), Trellellen unw. zus Steinkuhlen. 2, 40. Benzin zus Steinkuhlen. 2, 315.

Notin über die filmigen Peruffine der Lenehtfilfraktion des Steinkohlenuriseren. 3, 20. Eigenschaften und Verwendbarknit der phenalhaltigen Produkte der direkten

Destillation des Steinhohlemurteurs (Etndisi, Metorensi, Pesh serv.). 5, 100.

Metis ther die Brenchberkeit des Steinhohlemurteures ser Gewinnung von
Oumerwahern. 2, 200.

Schmiertigewinnung uns Steinlesbie (Maleitrag). 1, 114.

Das Madiskus des Statukohlamuriseres und seiner Bestandialis, 8, 230.

Notic ther lengtanerade Zersetmugudestillation von Statukohlemertene. 4, 210. Vergielek awienken Unteer sus Braunkohle und Statukohle. 8, 129.

b) aus Braunkohle

Unterscheidung des Urteures auf Grund der in Petrolither unblichen Autolie. 3, 210. Allgemeinen über die Auferbeitung des Branskohlengeteures. 2, 90.

Massheiten über die Auferbeitung von Braunkehlenerteer und die Eigenschaften der Fierbei erhaltenen Ola. 2, 98, 104, 112,

Urteer am Brunzkohle und einige Untersheidungsmerkmele von anderen Teoren.
8. 200. 212.

Veryleich swimben Urteer aus Branchole und Stalakohle. S. 198.

Govinning des Untertes aus Brumkshles und seine Aufurbaltung auf viskens Ole, 2, 80.

Betstehung des Urtneren. 4, 204,

Über eines tecknisch gewestenen Urter um Brumbehle. A. 198.

Unterscheidung des Braunkahlenarteurs von enderen Braunkohlenteuren. 2, 200. Dier den Montanwashegehalt der Braunkahlenarteure und der Untersparafilme.

4, 808.

Allguneine Migenschaften des Urineres um Schwelkehlen. 8, 207.

Businessag von Montanwachs im Urter. 4, 207.

Über den Maftaß der Frankligkeit auf die Ambenten an Braunkohlemurtsagen. 5, 76. Beneingswirtung uns Braunkohlemukweiteer durch Kerneinungsdestillation. 8, 192.

IL Antere Teers

Über die Entstehung des arvenstischen Steinkuhlenteeres. 5, 452.

Grundlagen der Teerbildung. 5, 400.

Untermokungen vermbielener Brembehlengenerstecture. 1, 197.

Ther die Auferbeitung des Breenkohlengenerstertness. 1, 184.

Über den Karboleturegebalt in dentschen Kelcerel- und Gesemetalisteneren. 9, 177.

Über die Enwirkung von konnentrierter und renehender Schweibelture auf die Fraktion 200-200° ma Bennaheltenschweiter. 8, 191.

Über den Minfind des Alters beim Turf auf die Trerennbente. 8, 94.

Beneingswinnung ses Brannkohlennkweiter durch Speltung bei gewähnlichen Drusk. R. 86.

Ther die Teerurgiskigkeit und das Bitarnen alses cetifiedischen Öbschieders (Kulternit). 5, 69.

8. Thermische Bekandtung von Produkten aus Kahle

Des Kindisken des Steinkehleuerieres und seiner Bestendinile. 9, 909.

Ther die Verdiekung von letten Teerst für Sebnienswecke. 1, 208.

Hein über langdanerade Kenniumgelenillatien von Statukehlanuriner. 4, 210. Über die thermische Bildung von Bessel und Teinel zus Phonoles und hilberen Burnalhemologie. 4, 578.

Ther die Antstehung des aromethelen Statzkohlenteurs. E, eits.

Über die thermische Semisung der Phoneleta. I. u. II. Tell. 4, 287.

Über die thermische Behandlung arematischer Verhindungen (IL Tell). 5, 418.

Des Verhalten der Urteers een mitteldentscher Hekwelkehle und rheinischer bijumsparuner Branzkahle bei der Deniffletten unter gewöhnlichen Drunk.
2, 188.

Über des Verbeiten des Bitrasses B bei Ragerem Erhitens und 105°. 5, 49. Die Gewinnung vielkoner Öle sest nichtvinkonen Brannkohlenisestilen durch Erhiteen

im Antokinyen. 🖺 145.

Oher Bessingswinning and Brunskohlessekweltner durch Surminingedestillation, 8, 199.

Über die Verfiederung der Huminelturen beim Rehiteen auf 200°. S. 176.

Bensingevinning am Braunkehlenschweitzer durch Spalitung bei gewilknitelene Druck. 3, 86.

Gewinning von Banda und Treiböl durch Druskerhitzung von Produkten aus der Branchable. 1, 911.

Untermekung über Meubildung kochmolekularer schneierührtiger Produkte bei der langungen Serestungsdestillation von Brunnkohlenschweiter. 8, 140.

Ther die Zemeiung des Asstylens bei bäheren Temperaturen mit versaldedents. Katalyapturen, 1, 571.

Über die thermische Behandlung erumatischer Verhindungen. III. Beduktion von Kremien und Urinerpheneien. 6, 198.

Vermehe eer muittelberen Verwurtung des Urteurs auf thermischem Wags-6, 145.

Die pyrogue Zemining der Kohlen-vamentoffs. 2, 961.

Reduktion von Phoneica durch Britisen mit Schweiniwamerstoff unter Druck.
6, 154.

Verhalten der allphatischen Kohlenwasserstoffe beim Rehitzen zeit Wasserstoff auf bohn Tumperatur. 5, 400.

Verhalten der Phenole beim Britisen mit Wasserstoff und bobe Temperature.
5, 458.

Verhelten der aromatischen und hydrogramatischen Kohlenwesserstaffs beim Erhitem mit Wesserstoff auf hohe Tumperstur. 5, 457.

7. Ozonialorung

Furbe und Oxydeticarwert striger Occulturages. 2, 173.

Umwandling you Kohlo and verwinding Sinffan in Reliebs Produkts durch Occu. 1, 80.

Onemitierung von Kahle in ziehtwitzunigen Bespensionemitiehn. R. 160.

Thorführung der Steinkehle in Meliche Stoffe durch Osca. 1, 26.

Über des Verhalten von Montenwachs gegen Oson. 3, 100.

Mawirkung von Omn auf Mantandure. 3, 171.

Ther dis Omnisierung siniger Pireffir- und Mentienwscheurten. 5, 117.

Oxydation von Mineraldies und festern Paraffin mit Seneratoff und Oson (Literator). 4, 96.

8. Oxydation bei Atmosphärendruck mit molekularem Sauerstoff. und anderen Oxydationezeitteln

Hojis über die Oxydatien des Turies mit Luit bei 100°. 5, 188. Oxydaties von Paraifia mit Luitementell unter gewiknlichem Drusk. 6, 184. Uber die Oxydaties von Paraifia mit Luit bei Atmosphirendrunk. 5, 189. Oxydatiessprodukte des Urtners und seiner Destillets (Oxydation mit K.HuO_s). 6, 277. Oxydation aromatischer Kohlenwamerstoffs durch Laft oder ganförmigen Summisfi (Literatur). 4, 887.

Die neuesten Anschnungen über die Vorgünge bei der Verbrunnung und Oxydation der Kohlen. 4, 448.

Martikung von molekularen Sangretall auf Brennetaffe. 4, 688.

Hose Versiebe über die Einwirkung ebendechte Agustien auf Stelnkohle. 1, 22.

9. Druckoxydation mit molekularem Sameratoff

Ewak und Anwendungsgebiet der Drackszyletion. 4, 8.

Batwicking der Druckonydation und Apparatures. 4, 18.

Druekorydation von Kohlen und enderen festen Brauntaffen. 4, 848.

Vermehe nur Entformung der Phonels aus Destillaten des Urtagens. 4, 212.

Vergleichende Untersteilungen über Druskerydetien von Terfen, Hemunkohlen und Saurupalitze. 5, 186.

Allgunaine Benerkungen über den ehendsehen Abben von Sinin- und Brunnlahlen, Lignin und Gelinless durch Drockmysistien. 5, 200.

Ther des abunischen Abben von Steinkoble durch Druckmydetion. 5, 267.

Druckoxydation won Steleleshlenurteer and select Desillate. 4, 280.

Druskonydation von arematischen Kehlenwausenteilen, 4, 810.

Drusionysistion von Phonoles. 4, 208.

Ther des Einfuß verschiedener Versuchsbelingungen auf die Druekorydation der Braunkuhle. 5, 100.

Druskovydation von Brunkskien in Geguswart von Kelk, Beringshydroxyd, Magnetunewyd und Sinkowyd. 5, 982.

Ther dan obsminshen Abben von Brannballe durch Druskenydeilen. 8, 201.

Ther die ersten Verenche der Drusburydation von Stale- und Brannkulden. 5, 186.

Druekorvistion von Montenwache, 4, 160.

Druskerystetten von Brunsksklenteertim. 4, 148.

Ther die Möglichkult der Reinigung von Brunnheidenteersten durch Dreekunydation. 4, 100.

Drueloxydation you Paraffin. 4, 85.

Hinfuß der versehledenen Faktoren auf des Begebuis bei der Druekunydstien von Paraffin, 4, 48.

Hoben produkte bei der Druektraydetten des Paraffine, 4, 101.

Anfarbeitung der durch Druskerydation uns Parallin gewonnenen Lösungen. 4, 94. Aufarbeitung der durch Druskerydation uns Parallin gewonnenen Staren. 4, 118. Notin über die Bildung künstlicher Potta. 4, 181.

Ther den chemischen Abben von Celluless durch Druskenydetion. 5, 211.

Ther den chemischen Abben von Liguin fureh Drushonydnien. 5, 2011.

Druelencydation und Druekurkitsung von Haminetoffus am Rekunnler. 5, 200. Ther die Bestfiedigkeit von Hatriumformiet, -Assist und -Onsiet gegen Druskencydation. 5, 196.

Druckorydation des Ligates. 6, 1.

Verläufge Mitselung über die Druekonydetien den Holme. 6, 22.

Über die Autoxydation des Lignins, der autstriichen Hummestelle und der Kohlenund ihre Bestuffenung durch Allent. 6, 97.

±

10. Druokerbitzung

Über den ehemischen Abben von Brumkahle durch Druckerhitzung mit sterker-Ratronlange, 5, 360

Drankarhitsung rheinischer Bremakshie (Unionheiketta) in Gigenwart von Soda-Manne, 5, 1600.

Ubor die Druekerhitzung des Turies mit Wasser. 5, 878.

Uber die Binwirkung von währigen Albalien auf Terf. 5, 877.

Druskarhitsung von Torf in Germwart von Kalkadish bei 180°. 5, der.

Uber die Druskaridinung von Gelhelem und Lignin in Gegenwart von Waner und wünnerigen Albalian. S. 888.

Druckerhitsung von Gelluless zeit Bensol. S. 287.

Druckerhitung der allmlieben Löungen, die bei der Drucknrydation von Kohlten erhalten wurden. K. 819.

Ther die Bethurboxylierung ergenischer Sturen, 5, 807.

Druckmydation und Druskuchtisung von Huminstoffen aus Rohrmeiter. 5, 290. Gewinnung von Bessin und Treibill durch Druckschitzung von Produkten aus der Braunkohla, 1, 211.

Drackerhitung der alfulischen Liteungen, die bei der Drackerydation von Cellulese und Liteuin erhalten wurden. 5, 811.

Über die Beinfalenag von Öl son Brannkohle durch Bristen mit wienerigen Alkulion bei 400° unter Druck. 5, 806.

Gowinning viskouer Öle sus nicht viskuus Branskahlenteerölen durch Erklisse im Antoklayen. S. 145.

Über die Ratkerberglierung der Bensonstere und der Philaistere. 6, 78.

Ober die Entkarbaxylierung der Mileksture. 6, 99.

Uber die Entkurboxyllerung der Mellithellure. 6, 108. Uberführung der Celluloss in Milchellure durch Druekerhitzung zeit wiesenigen. Alkali. 6, 115.

Alkulisekneelen und Drunkerhitzung von Hamineturen. 6, 198.

Druskerhitsung und Alkalischusten von Lignin. 8, 271.

Druckneidisung von Hals, Torf, Bramskohle und Steinkuhle in Gegunwart von 41 n. Kelilange. 5, 388.

Reduktion von Phonoles durch Bridtens mit Schweislwamerstell unter Druck. 0, 154.

ii. Hydrierung

Literatur über die Hydristung von Kohle u. dergi. 1, 155.

Ther die Hydrierung versehiedener Kohlenerten mittele Jedwasservioffskure. A. 154. Hydrierung der Kohla. 5, 680.

Uber die Untwandlung der Kohle in Öle durch Hydrisvang. L. Über die Hydrisvang. L. Über die Hydrisvang von Kohle und andern festen Brunsstaffen mittale Matriamsermiste. 5, 470.

Uber die Untwandlung der Kohle in Öle durch Hydrierung. II. Hydrierung von Kohlen durch Kohlenexyd. 5, 508.

Hydrianung von Phonelen durch Hatriumbernist und Kohlenonyd. 5, 516.
Hydrianung von Braunkohlen durch Kohlenonyd in Gegenwart von Aminoniak und
Pyridin. 6, 186.

Ober die Ansienoskursbildung am Kahlenenyd und Wasser berv. aus Kahlen-dienyd und Wesserutelf bei höhere Tamperatur und höherem Druck. 6, 65.
Vermehe über Verfühnigung von Hapkielin durch Hydriarung im Druckofen mit nichtmatalliesben Katalyaniorun. 1, 201.

12. Versokledenartige Arbeiten

Ober die Lüstishkeit von Seneratell in versekiederen ergunischen Länngemitteln.
5, 567.

Ther die Libeliehkeit von Rephielts in Amesonick, eine gelegentliche Urmeine für Rephielleverstenfangen. 1, 276.

Ther die Angreifbarknit von Metallen durch phenoliultige Urteerike, 5, 578. Ther die Bindung des Kekerskunseniales mittele Ratriumbienliste. 1, 286.

Vermahe, das Kokweigumestak in hass. Nagnestunsehloridiönung ambutkagen.

1, 200.

Über die Ausfüllung des Ammenieks durch Kehlensture. 1, 291.

Notin ther die Bestimmung der Kahlensture im Kekursimmunisk. 1, 200. Studien über Thermeelements.

L Wärme- und eiektr. Leitfähigkeit von Kupfur-Phosphorlogierungen. 6, 400.

II. Notis ther thermodultirists Kraft striger Antimon-Industrialegieranges von miless 50 Atom-Promesi. 6, 440,

Uber eine Mathode spr Museung der Wirne- und elektr. Leitfülzigkeit von Metallen mit einfagten Hilfsmittele. 4, 497.

Vertuche über die Lönishkeit von Paraffa, roisen Mantanwachs unv. in Petrolüther. 4, 265.

Über den Schutz glübenden Misses gegen Oxydation durch ditens Almeiniumübersäge und eine einfache Herstellung dermiben. 6, 161.

Ther die synthetische Gewinnung von Mineraltien eine Green. 4, 47 L.

Uber die Rignung verschiedener Kohlen und Pfinnessatelle zur Restellung von aktiver Kohle. 6, 177.

Harntollung von antirooknomien Fireinen am Temprodukten mit Hilfs von Salpotereiture beny. Stiekstellijknyd. 4, 279.

Xylenczyszigaform. S, 267.

Die Spaltung der Physosyunigelleren mit Alkali. 8, 75.

Notic ther die Bleiner kitestieber Fette. 4, 181.

Vermahe zur Tromung der beskundskuleren Felinburen von den Seilenfelinburen.
4. 205.

Ther die praktische Verwundherkeit der Bielphonelats. 4, 204.

Durstellung von Anstrichferben aus den inelierten Phenolen den Urtaeren und den Mittelfie (mas Kakaruttaer). 4, 874.

Vermen sur Herstellung von Ferblacken aus Teartilen mit Hills von Manganverhindungen. 4, 278.

Ther die Bildreg von Mathen beim Wassegnegrund. 4, 817.

Ther die Bildung und den Zerfall von Calefamisernist. 6, 280.

Ther dan Kerfall you Berlem, Magnesian- und Litthtamformist. 4, 205.

Ober die Darstellung von Fermisien zur Kahlenexyd und Besen in Gegenwart von Wesser. 6, 306.

A 1

That die direkte Vereinigung von Kaklanoxyd mit Alkohelen. 4, 2828.

Uber den fiehreibt in der Steinkohle und die Antischwefelung des Kolten. Museumentenceder Bericht über die neueren augl. und amerik. Arbeiten. 6, 498.

Notis über den Vakuumteer von Gastlammkuhlo, 6, 806.

Über die Staren des Mentenwasheen. 0, 801.

Ther dea Methenylgohalt vermederader Pflancounteffe. 5, 530.

Ther des Verbalton von Callulese und Liguin bei der Vermoderung. 4, 556

Hoth über oine Ablagurung reiner Huminesturen im Tort. 5, 541.

Über das Verhalten von Celluless, Lignin, Hols und Torf gegen Bakierien. 6, 173. Treckme Destillation der Huminsbaren und ihrer mit Alkali erhaltenen Ver-

Enderungspredukte. 6, 948. Über die trockung Destillatien von Lignin und Callulose, 5, 106.

Daniellung der für die Unternahungen verwendeten Humingfaren, 6, 191.

Ther die Humpesturebildung zus dem Ligete. 5, 855.

Mayirkage von Salpetaralare auf Hamingtoren, C. 214.

Mayirkung verschiedener enderer Resgonsies auf Haminellares. 0, 255.

Über die Veresitung der Methoxylgrappen des Ligates, 5, 257.

Vergieichende Einwirkung von 5 n. Sulpeterature auf Cellulese, Trapbensunken, künstliche Hundusturen aus Eucker, sewie une Hydrockham, metärliche Hundusturen und Ligate. 6, 957.

Über die Autanydation des Lignins, der natürlichen Humunstoffe und der Kohlen und ihre Besinfinseung durch Alkali. 6, 27.

Über die Riewirkung von Selpetenture auf Brunkohle und Huminsturen. 6, 205. Über die Reluktion von Physolen mit Ehm bei niederer Tempuratur. 0, 187.

Über die Einwirkung von Salpetersture auf Ligata. 6, 279.

Notis über den Ligsingehelt von Laubhlüttern. 6, 996.

Notis über die Minwirkung von Antimonpuntschlorid auf Lignin. 6, 201.

Ther die Verdiekung von feitem Tearti für fiekusierswecks. 1, 200.

Verbrünungswärmen verschiedener als Heistl oder Beneinsrents in Beirnahi konmender Staffe. 1, 200,

Unterstehungen über Bildung von Telnol durch Rinwirkung von wasserfreien.
Altumintunehlerid auf Kylol und auf Bennel. 1, 945.

Verläusgung von Kaphtalin durch Alkylierung. 1, 267.

Ther die Gowinnung Staniger Kohlenwamerstoffe durch Mawirkung von Alumbiumehlerid auf Haphtelin unter Druck. 1, 987.

Weitere Vermale sur Verffeeigung von Haphtalin. 1, 255.

Versiehe über Verfünigung von Haphialin durch Hydriarung im Drucknism mit xishimatallisehen Kutalyaniarun. 1, 201.

Notis ib. d. Verarbeitung des Haphtalius auf Verdickungsmittel für Schmierüle. 1, 284. Literatur über die Rildung von gestörmigen, Etunigen und festen Kohlenwausentellen aus Karbiden. 2, 203.

13. Literaturüberalebten

Minufriung ebendeeber Agumien auf Kohle und Kohlenstoff. 1, 1. Äliere Ergebriem auf dem Gehiete der Kohlenentraktion. 1, 48. Wiegenschaftliche und technische Litzratur über die Destillation der Stafakubie bei niedriger Tumperatur und gewöhnlichem Druek. 1, 98. Die bieber verliegenden wiesenschaftlichen Brysbeime der Steinkoblandestillation bel niederer Temperatur and niedrigem Druck. 1, 78.

Brannichlenieurgewinnung unter vermitiebenen Verenahnbeilingungen. 3, 68. Pyrogene Zerneturng der Kohlenwammeinfin, 2, 261.

Hydrianus von Kehle und dergielehen. 1, 155.

Oxydation von Mineraldien und finion Paruffu mit Saneratoff und Oxon: 4, 26. Ther die Migamohaften der Bennikerkonsturm. 5, 577.

Hildung von guelfrenigen, Alissigen und finten Kohlenwammetellen zum Karbiden.

Speciallys über die Mawirkung von Chlor auf Mathen. 1, 202.

Reaktiones des Methers. 1, 1995.

Mathyllarung aromatisahar Kahlanyamentolih mit Chiarmathyl. 1, 305.

Ther die synthetische Gewinnung von Mineralden sus Genett. 4, 471.

Rinige Zahlenangeben. -- Unrechnung von British Thornal Unit in Kalorien. 4, 807.

Die Formietbildung um Kohleneryd und Bases. 6, 800.

Ther die Druckextraktion plansileber Stelle mit treekmeen und feschtem Besent. 8, 801.

Die Oxydation greenstinder Kehlenvanmatolle durch Leift eder gastirmigen Sexumbell, 4, 687.

Die Brankerbitmung von Gelfalem und Liguin in Gegenwart von Wasser und winerigen Albalien, 5, 884,

14. Vorträge und anderweitige Veröffentiliebungen

Altero Braubnime auf dem Gebiete der Kohlematraktion (1910). 1, 48.

Der hentige Stand der Kohlenfurnbung (1917). 9, 1,

Die hinder vorliegenden wiesenskaftlichen Megekniese der Statukahlen destillation bei ziedriger Temperatur und ziedrigen Druck (1916). 1, 78.

Home Möglichkeiten der Olgewinnung zum Kohle (1919). 4, 458.

Ther die Umwendlung der Kohle in Ole und über deren Bedautung für Kohlenbergben und Verkahrswesse. 3, 687.

Die neuesten Anschauungen über die Vorginge bei der Verbrennung und der Oxydation der Kehlen (1918). 4, 448.

Über Vereislung und ebenduche Vererbeitung der Brunnstoffe. B. 681.

Die Kohle als Qualla neuer chemischer Robstoffs. 5, 698.

Die Untwicklungsammichten der chaminken Kohlenverarbeitung. 5, 805.

Kohlmebessie und Besieltsierung der Mebenproduktungewinnung. 5, 692.

There die Bedeutung des Ingenieurs für die chescische Assessitung der Kehle. S. 640.

Worden die Kohlen in Sukunit Brunstuff olde Robstoff sein? 5, 645.

Siele und Brysbuine der Kehlenfornbung. 6, 501.

Was laket die Chemie über die Huistelaung und die obsuzieske Struktur der Kehle? 6, 560.

Über die Harstellung leichter Meterenbetriebentelle ann den Unteuren, der Steinkehle und der Branckehle, insbassedere über die Unswandlung der Phonois berw. des Krecests in Bennel. 4, 541.

Die pyrogues Kernstung der Kehlenwauerstelle. 🖣 201.

Metrichung, Aufgaben und Merichtung des Keiner-Wilhelm-Institute für Kohlunigrashung. 1, 207.

 Gedunken über die Metwendigkeit einer neuen Organisation zur Fürderung der Wiesenschaft in Deutschland. 1, 807.

2. Uber des Keierr-Wilhelm-Institut für Kohlunformbung au Müllein-

Ruhr. 1, 891.

 Die Aufgaben des Keiser-Wilhelm-Institute für Kohlenferechung (Rachvon Buril Fischer). 1, 323.

4. Die Ereffaung des Keiner-Wilhelm-Institute für Kehlenformbung

(Reden and Beschreibung). 1, 887.

5. Über die Anlage des Kaiser-Wilhelm-Institute für Kehlunferselung. . . 1, 848.

Saisung des Keiner-Wilhelm-Institute für Kohlenforschung. 3, 848.

Setrung für den Aussahuß des Raiser - Wilhelm - Institute für Kahlentersehung. 2, 848.

Vermiehris der Mitglieder des Aussehmess (Hade 1917). 2, 850. Vermiehris der Mitglieder des Aussehmess (Hade 1918). 3, 858. Vermiehris der Mitglieder des Aussehmess (Hade 1919). 4, 808. Vermiehris der Mitglieder des Aussehmess (Hade 1920). 5, 608. Vermiehris der Mitglieder des Aussehmess (Hade 1921). 6, 856. Zur Gründung eines Kehlenforsehungshustlintes in Brenken. 5, 600.

L354

Stichwortregister

Accomplish Linitahkuit in Ammeriak 1, 279 Spaliung in Accomplyion 5, 439 Kenetung mit Alumintamahlerid 1, 207

Accumphtylen Bilding am Accumphten 5, 426 Verkammen im Stelnkehlester 5, 426

Acetaldskyd Bildung bei Druslurhitsung von Hilshskure 6, 104

Aceton

Bestimming mit Merkurbulist 8,818
Bilding bei Druekerhitzung von Heln
mit Wamer 8,818

— — Milehature 6,104

— Sarfall von Calatiunformist 6,207
Binwickung auf Maphtalin in Gegunwart von Chloraink 1,200
Ertrektionsmittel für böhneinen Brann-

hohle 5, 46

— mitteldertrahe Branzkehle 5, 47
Lözlichkeit von Saneratelf in 5, 575
Onydetionsprodukt von Branzkehle 1, 15

Prefere out 6, 847

Acetylen

Behandling thermiseke mit Wessersinii in versinates Biomrehr 4, 869 L Bildung uns Karbides A, 904 L

-- - Kehlenstell and Wasserstell bel

- Mothen 1, 208, 207

Einwirkung auf arometische Kahluvamentelle in Gegenwart von Altminiumahlerid 1, 250, 275

Harstellung und Reinigung 1, 278

ale Territièner 1, 79, 271; 2, 9 Uberführung in Bessel 1, 271; 4, 889*t.*

- - Hipheryl 1, 971

- - Chrysen 1, 271

--- Pinoren 1, 971

-- -- Inden 1,971 -- -- Pynn 1,971

Vockmann in OH₂-O₂-Flamms 1, 250 Screening bel hilberer Temperatur mit Kainlynsteren 1, 271 f.

Acctylenrus Linkultuchunche von 1,18

Acetylenistrashlorid Lünlishkeit von Sanerstuff in 5, 574 Lünngamittal bel Onozialarung 5, 118

Acetyllered

von Bininkohle 1, 24 .

Adiphastan Bildang bel Druebachtisang von Lignia neit Alkali 6, 274, 378

Agension chemische Binwirkung auf Graphit 1, 2f.

- - Roble and Kehlensteff 1f.

- - Koks 1, 9

Themisht analytisch wishtiger Resktionen auf Kohle 1, 20, 21

Aldebyes

Pristing and 8, 811

66, Aum. 1

Algorateche und sein Summmenhang mit Britis %,

Alkali

Einfinf auf Autunydation der Kohle 6,87

— bei Destillation der Kohle 1, 1781.,
174 (Ldk.)

14 Rinwirkung auf Branakohle 8, 167, Aust. 1, 164, 178, 184 - - Caliulous bai Destillation 1, 178 - Hola bei Dustiliation 1, 181; 8, 306 -- - Kresoxycenizations 8, 80 - - Phenoxycolgalure 8, 79 - Bielakohle S, 948; bei Destillation L 1711. - - Thymoxyssigsture 2, 81 - Torf 5, 98, 877, 880 -formists a Formists hydriorende Wirkung von starken 5,867 -malse dar Benasseture, trocksine Deetilation 4, 80 Wickeng and Beden 6, 86 ويجعلناهطتك . Rinwirkung auf Benegldruckentrakt een Bushe & 507, Ann. 9 Martinag out Brankshie 1, 15 --- --- miederigueitzer 8, 179 -- -- :- rholzische (Uzionieriketta) 8, 157, Ann. 1 - - Formistbildung wit Kahlmoryd 5, 479; 6, 808, 888 – I and but verschiedenes Drucken 8, 800 – – Nadalhülser bei versekiedenen Drucken 8, 806 - Ole unter Druck 4, 147, App. 2. 1512 --- — Bohwelkehle 8, 157, Ann. 1 -- - draekazirekieria 8, 887 f. --- - Steinkohle 1, 15, 50; 8, 948 -- - Torf 5, 87, Ann. 1 Alkalisahmaks hydriarends Wirkung 5, 367 von Acctylmruß 1, 18 — Bogunlishtkehls 1, 17 — Braunkohle I, 17 (Lit.) -- Colluloss 6, 971 -- Dopplarii 6, 198 --- Grapkii, I, 18 - Helskohle 1, 17 (Lit.) — Huminslaren 8, 196 — Köhle; durch Glüben vollkommen Jackson 1, 17 - Kahlenstoff release 1, 172, 178

von Koka L 17 - Lederkohle 1, 17 — Ligais 6, 971 - Lignit 1, 174, 175 (Lit.) - Statainhien 1, 17 (Lit.) - Wellhaarkohle 1, 17 Alkohol siehs Äthylelkohqi Alkyllergog van Bausel mit Lihylen in Gegenwert von Aluminiumahlorid 1, 200 - Kohlenyamerstoffen aromatischen 1. 505 -- Kaphtalia 1, 967 L — — mit Athylan-in Gegenwart von Aluminiumskierid 1, 260 · – – – Methylbensolen in Gegerwert von Aluminhauskkrid I, 266 - — — Bolventosphis 1, 207 Allylen Bildung darah Kersetsung von Magparimikarbid mit Wamer 1, 208 Aleminium -chlorid sam Bladiskus von Brazakohlestaerti S. 146 -—, Riawirkung ant Asmaphten I, 257 ---- --- Anthreem 1, 257 ·--, -- Phonanthron 1, 257 --- ale Briefleyllerengenitiel 1, 945 f. --- Erests durch Aluminiumhydroxyd und Balustarugus 1, 255 -- als Kendonsetlanspittel 1,280; 5,462 --- gar Reinigung von Benein nud Beneni 9, 896 · fir pyrogens Speltang hockstolekularer Kohlenwamerstoffe zu niedrirea \$ 87 – als Urasahe für Auf- und Abbauresktiones 5, 468 – — — der katalytischen Wickung L 400

Mayirkung ani Milehalare 6, 198

· - wit Dampfüberklissung 5, 65

Oxydeiion 6, 161

-Bahwalapparat 5, 55 L

arm Bekuts giühenden Misens gegen

sur Verkinderung von Kohlesbedeitung bei therm. Behandlung ebemierber Verbindungen 6, 190

Amelopooligy

Businesse 6, 7, 77, 849 (neck Jones) - K. 195; E, 110 (nach Klein); E, 511 Bildung bei Alkulinehmelm von Huntis-Maren 6, 106 — — Autoxydatien von Ligain 6, 84 - - Druebschitzung von Braunkahle mit Albali 5, 869 --- -- Cultulous suit Alkali 6, 116 --- - Milehature 0, 107 - - Drucktrydation von Brannkable **5, 948, 980** -- -- Cellulom 5, 911, 815 — — — — Lignin 5, 284, 289; 6, 1 — -- -- Bitelukohla 5, 270 - and Kohlensony'd and Wester bury, ans Kohlesdioxyd und Wasserstell bel litherer Temperatur and bilberem Druck 4, 651, 868 ----- durch Vereinigung 6, 202 Mafias von Katalynaturen auf Serfall 4 74 mer Matternand von Phonolog and Urton **₹** 215 Motor 6, 880 Ozydationsprodukt von Brunkehle 1. 16, 18; **5, 946, 9**60 als Ureache der hydriseuden Wirkung des Kahlanezyds 6, 66, 188 Yorkinamen in Kaklenczydfiamens 6,60 Kernetanny duruh Mrhitsen 6, 74, 188 als Ewischensinfo beim Wassegrapromis 0, 66

Ammonisk

Bestimmung in Gamm bei Urdentillation der Steinkohle 8, 200 Einwirkung von Kahlsmonyd 6, 808, 871, 8791. sur Entformung von Phonel aus Urteer 6, 218 Füllen durch CO₂ 1, 291

See, Albertt, v. Kresish der Kehle. Register 1-4.

Fuhler in Valuanteer 1, 88
Gewinneng am Halbinder 2, 229, 2271, 226; 6, 510

— bei Kokarei durch Anffragen in kommtrierter Magnetium bliefeldsung 1,989

— — Bindung mit Hatrium-bliefels 1, 225

— aus Stainkohle, Einfinß der Tumperatur 1, 96

— — durch Dutillation bei hohem
Druck und hoher Tumperatur 1, 153

Lüdichheit von Assnaphtan in 1, 279

- - Hars in 8, 809

-- - Kresel in S. 944

--- Haphialin in 1, 276, 279 Untweeking mif Kohlmature, Pyridia, Schwidswammioff 1, 200, 204

Vorkommen im Schwalvaneer des Urdestillates 1, 94

— in MO-armer (IR₄-O₄-Flamms 1, 200 -wasser, allgemeine Rigemehaiten 1, 200 als Zenatz zweeks Erbikung der Beztladigkeit der Annderselbers 6, 180

Ammoniumformist Zerfell 6, 879

Amyla ostat als Extrakționanitial für Sisiakohlo 1,51

Astylalizakol Lüslinkksi van Sauerstoff 5, 574

Anylen
Bildung neben Hethan bei Spaltung
den Huxana S, 268
Erhitzen auf 550° S, 145

Analysis

-- Brankahla S, 180 L
-- Brankaisehin S, 246
analytisehe Angaban über varsahledane
Brainstaffe S, 4
Hiemanisranalyse von Branskohla S, 151,
167 L
-- Fattkohle 1, 98, 186; S, 151
-- Gasffammkohla 1, 199; S, 680

Filles durch 60, 1, 191 -- Araphit 8, 4 gus und Huminsburgs 8, 167, Aras. 1 -- Kannelkohle 1, 188

von Bitumen B 2, 880, 848

Blementaranalyse von Kohlenwasserstellen aus Steinkohlenerteer 8, 55

— — Paraffin 8, 55, Ann. 8

-- -- Schmierti aus Branckskiannriner 8, 56

— — Selardi S, 65, Ann. 9

- - Stainkohle 3, 151, 218

Schwelmalyse von Brannkohle urspringlisher and voractrahierier 2, 67, Ann. 4

- -- Humbalteren 8, 181

Anilin

Bildung ens Diphenylanda 5, 428 Einwirkung von Kohlenexyd enf 6, 570 als Entrektionsmittel 1, 50 Spaltung in Bennol 5, 484

Anstrich

-farbes and Phenoles des Urisers 4, 274 f.

Anthracen

Abwessheit in Valuaniser 1, 85 Bildung aus Anthrassell 5, 456 Druckerydation 4, 554 Binwirkung von Almsiniumahlerid 1, 257

Anthromali

Behandlung mit Wassersioff sur Alscholdung von Authreen 5, 436 Tremming in einselne Verbindungen 5,497

Anthrasit

Amhagakalt 🖒 848 Ohleroformextrakt 2, 155 Riswirkung von konsmirinterSekwalaiand Salpaturalars 1, 8 -- -- mit Kaltumbiahremet 1. 9 Huminstaren durch Behandlung mit Semeratoli und Albak 6, 48 · Hydrigrang 9, 185 — wit Formist unter Druck & 481 Kokusumbents 1, 88, Oxalatars durch Oxenisissung 1, 801. Osoviciareng 1, 891 Pyridinestrakt 1, 47 Urverkokang in Alaminiumaskysiappered I. Of

Wassergehalt 4, 848

ì

Antimon

-kadmiumlegierung & 440 -pontaehlorid, Einwirkung auf Lignin 6, 501 -Zinnlegierung sur Reduktion von Phanol & 150

Apparainrea

Alaminiumschwelapperet 5, 65, 65
sur therm. Behandlung mit Wessenstoff
4, 881; 5, 414, 449; 6, 129
für Bensuldrucksatiraktion 1, 67
sur Bestimmung der CO₂-Zehl 4, 39
Blasentoklav mit Ansenpumpe 4, 91
--- Innsupumpe 4, 95
sur Destillation von Kohle mit überhitstem Wasserdampf 1, 99, 184 ble
107

---- und frakt. Kender-

Drektrommel 1, 199; 8, 258
sur Druckerhitzung 2, 61
Druckernitzung 2, 61
Druckernitzung 2, 61
sur Druckerydation 4, 18
— Hydrisrung von Kohle unter Druck
5, 478
— — — bei gewöhnlichen Druck
5, 479
für Kruckdestillation 3, 98
Rährantoklav 4, 18
Sahankelautoklav 4, 14, 10
sur Spaltung hochsiedming Öle 2, 76

Teerblase 8, 196 für Urverkokung 1, 90, 104—107, 191 sur Vakuundesiillatien von Kohle 1,88;

9, 80 Viakonimeter 1, 965

miles 1, 195

Aregonit

siehe Caleinnikerbonet

1--

-Size-Antimonlegisrung sur Reduktion von Phonolon 6, 150

Amenige Mure

Überführung in Amerwesenstoff durch Natchunformist 5, 478

Anche

Bustimmung in Kohle 2, 195, 200 Hehalt von Braunkohle bühmischer 2, 151

-- -- mieleciansituer 8, 167

— — Fetikohle 1, 23, 136; 4, 348

— — Halbkoks aus Gastlammkohls 4,806

-- - - Bohwellmhis 4, 365

-- - -- Tart 4, 806

- Kohlen und anderen freien Brennstellen 4, 848 f.

-- - Ligate 5, 108

— — Idgaittlemmkahls 2, 89; 8, 101, Ann. 4

- - Unionbrikatis A, 87; 4, 850

Asphalt

-artige Masses bein Erhitsen booksindender Phenothemologue 5, 225, 225, 235

Äther

Extraktionemilial von Sintakahla 1, 51 Linitakait von Samerioli in 5,574

Athylelkohol

Bestimmungmesthode 6, 101 Hildung durch Bristians von Mileheiture 6, 90

Erhitsen mit Chlernink 1, 200

— Haphtalia und Chlemink 1, 207
 Extraktionumitial von Stalakahle 1, 51;
 9, 947

Linichkeit von Seneratoff in 5, 574 Versinigung mit Kahlenoxyd 6, 889

Athylbensol

Hildring and Athylen and Bennel is Gegenvert von Almeintunskledel bei 100° 1, 200

Druskoxydation 4, 886

Äthylen

Hildung ans Karbiden 2, 2001. mit Bennol und Naphtalin hei Gegunwartvon Aluminiumahlerid 1, 200

Amsohullmitglieder

2, 550; 2, 558; 4, 508; 5, 696; 6, 560

Antoklayen

Discoutokiav 4, 31 f. Rührautokiav 4, 18 Sahaukolautokiav 4, 14 Sahüttalautokiav 4, 16 Autorydation

von Bronnstoffen 4, 8 (Lit.)

— --, Malind and Salbeinate in diskkeis 4, 448; 6, 66

— —, — der Tunperster 6, 49

- Cellulomin Gogunwariven Albali 6,41
- natilri. Humanitolim and thre Be-

einflussing durch Albali 6, 27 f.

- Kehlen und fare Bestufnaming durch

Alkali 6, 97 f.

— Kohlesvamersipffes ungestättigten
1, 219

- Ligain and thre Bestaffmanng durch Alkali 6, 97£

-- Olm, die derek Droekerbitung von Paraffin erhalten werden 1, 219

Bankim von Kohlen

bei Alkalidestillation 1, 179 Betraehtungen über Backvernögen 8, 85 Binfinß von Bitumen auf Backvernögen

8, 85

bei Extraction mit Pyridh 1, 47

— — Sakweisers Rosgum 1, 53, Ann. Urmahan 1, 101

Verladerung des Backens der Steininkle durch Zusatz von Brannkohle 5, 58

Bakallia

A-Produkt 4, 280

B-Produkt 4, 982

C-Produkt 4, 252

Gewinning and Urteerphenoles 4, 201 Literatur 4, 221

Berlum

-Jermint, Zerfall von 6, 865

 -hydroxyd, Einwirkung von Kehlenoxyd auf 6, 808

-karbenet, Minwirkung von Kohlenexyd auf 6, 879

Benela

Bargins, Patentanuslängen av Herstelling von 1, 167

Bromaaki yon Laichtbursin 2, 55

-- -- Behwerbenste 2, 66

Destillation fruktionists von Urtserbenein aus Stalakohle 2, 890

Higenechaften sau Madmer Kokle 1,0004. --- von Urgen- und Urteerbennin 1, 000

18 Briraktionsmittel filr Steinkohle 8, 948; **4.** 860 Gebalt der Gestlemmkoble 9, 816 f., 821 Gewinner ans Brunnkohlesprodukten durah Druckerhitsung L 911 - - Brysnikskieneek voltoer durch Speitang bei gewihnlichen Drusk 2, 46 - - Brunnkohlenteer durch Druckerhitseng 1, 200 – – – Spaltneg bei gewähnlichem Druck 2, 861 — — — — Sermioung 8, 1991. —— Bris durch Druckdestillation 1.219 — — Britism bocheleikaden durch Spalingeprosess (Lit.) 1, 211 -- - sekwaren durch Alambilumchicold S. 37 --- -- Feithoble 2. 221£ -- Gas bei Kraekdestillation 9, 49 — — Gerffennichte & Mi — durch Kraektlettiletien, Auferbeitung A 51 --- ens Mindener Kehle beim Anlaum 2 884 -, Möglichkeiten der therwischen Rinfilms 3, 129 — quaParattia durah Drugharkitanag 9,45 -- -- -- Kraakdestillation 2, 45. — — Petroleum runsisebem 🗓 887 — — Steinkehle S, 196, 8151, 889 — — Bisinkohlemartserdestilleise **2, 29**6 — — Urgas darek Kampression 2, 816 f. - - Uricer 2, 890 Harstellung von Stellen, die als Heisti eder Beneinermis in Betruckt kommen 1, 100 Johnahi von Leishtbenein 🕱 55 — — Bahwarbansin S. 85 Löslichkeit von Saneratoff in 8, 574 Reinigung mit Aluminiumeklerid 2, 894 --- — Ohlarstak S. 54 -- -- renak, Bekwelalajture II, 868 — — sekveliger Skare 👢 866 Verbrungswirms von Leichtbesein **1, 16**

— — Bakwerbenaka S. 55

Perriedak dar Gowinstone darek Druck-

erhiming and Kraekdestillation 2, 56

Benspeedure Destillation der Alkalisalse zah überhitzian Wasserlampi 6, 86 - trockens der Alkalimies 6, 80 Migrachalian 5, 619 Batkarbarylierene 6, 79 Fahlen bei Drugkerydation von Collulose **5.** B14 Gowinnung bei trockener Destillation der Phihalata 6, 84 — — Druckozydation von Braunkoble **5, 200, 940, 200, 820** – — — Hampatoffen 5, 208, 202 -- -- -- Idenia 5, 818; 6, 2 — — — Stalakahle 5, 209, 248, \$95 - durch Butharbonyllorung you Pathalstars & 800 Harnfallung des Kunfer- und Matrium**minus 6, 80** Transang you Phthelature 6, 86 Benzol Alkylierung mit C.H. in Gegenwart YOR ALCL 1, 980 Bildrag aus Acetyles 1, 271; 4, 289 f. - - Arilla durch Spaltang 5, 494 — — <u>AlimHarlam</u> der Banaveskure bei iroskuner Destillation 6, 81 — — Branckohlenteer durch pyrogene Kerneterner B, 78 — — — thereishe Zereisung 5, 450 - - Diphenyl darch Spalitzag 5, 495 — — Diphecylanda durch Spaltung 5, 488 --- Diphenylmethan darch Spalteng **L**, 487 — — <u>I</u>rdu & 467 — — Fitsores 5, 486 --- Haminsteren bei trockener Desiliation mit Maketenb 6, 254 — — Kreecles & 568; 5, 442; 6, 198 – — Phanoles but thermischer Be-

hendhug 4, 878; 5, 416; 6, 188 — — <u>Alkalimlan</u> der Phikaleiare bei

- - Phikalature durch Hatkarbeny-

treekuner Destillation 6, 94

Herenz B. 800

Bildrag ess Spaltsificken allphatischer Kohlenwamurateile & 467 - Tetrahydrosephtelin 5, 421 Dempferreck 1, 68 Druckmydetieu 4, 200 Entstehung im Teer am Phonelen 4, 579 als Extraktionamittel 1, 59-58, 187; \$, 57, Aug.; 8, 174, 989, 801, 899 -- -- im Geneinsk mit Alkohol S, 848, Ann.; 5.1 Fables in Uriser S, 2074 -- -- Vekuminer 9, 207 -Karboneliuren bei Druskezydation von Huminatures 5, 200, 981 — — -- Xohlon 5, 2081. [Assagnatite] für Montanhern A. 66, AREL 8 — — Besental! 5, 574 Nachwels mit Triphenylmethen 2, 880 Beirigung mit Aluminiumehlerid S. 888 Oberführung in Aniiin 5, 484 -- -- Diphenyl 5, 430 - - Phesol 5, 419 Benglitzebonskeren Elgrandiskum 5, 577 Intharberyllerung 6, 80 Matetakung bei Autmydation von Liguin - - Druskneydation von Braunkohle 6, 900, 940 L -- - - Hole 6, 26 --- -- -- Ligala 5, 208; 6, 2 — — — — Stalakokie K. 908, 970 **Helerifisierbaricult 5, 879** Fahian bai Cullulose & \$38; C. SS Bengolpentakurbonsture Kigamebalten il, 567 Matetahung bel Druckenydetien von Hole & 14 ---- -- Ligata 5, 220; 6, 1 Bensoy Heren von Strinkohle 1, 25 Berneteinelure als Absorptionsprodukt mittriisher Humindures 6, 86 - Anhydrid bei Druckunydation von

Callulous &, 218

Entstaleung bei Autonydation von Lignin e H - -- Drugherhitzung von Celluless mit Albell 6, 194 - ·-- -- Ligala wit Albali 0, 978 — — Druckerydation von rhab. Brauskohla 5, 200, 200 Bertsit Herstellung 5, 689 Blacenwachs Vorksymmas von Målen im 1, 90 Bipbenyl Billing an Asstylen 1, 271 Himmen. A 20 President action for A A, Gewinning our Branchile mit Bennel In Berkist 1, 60, 206; 2, 199, 343; **6, 669** B: Destillation trockers 2, 50, Aug. 2, 65, 67; B, 868, 851 Eigeneckelten S, 848 Elementerexelyse 8, 550, 848 Gowinmany and Braunkohle mit Beasal. mater Druck bal 250° 5, 569 Helevert 8, 860 Lindichtenit S. 548 Montanaliure als charaktaristische finb-Manu 5, 688 Oxydation bel lingues Erbitum 5, 50 Polymerication bei Ragerem Erhitzen L 50 Sturent 8, 168, Ann. 2, 581, 848 Unternekted you A 9, 67; 8, 888 Verhalten bei litageren Erichten auf 105° b, 49 Vermiltungumbl 8,168, Anna.2, 881, 848 Begriff S, 88, Aun. 1 von Braunkohle 2, 89, 681. depolymentalentes 🖺 🐯 Binfins auf Backvarmigen 8, 85 Cahalt und Terranabenta von Sahwalkahles S, 170, Ann. - des Tortes 5, 1£, 5 Gowinning am Branskakle Mhaimher 8. 150 L - - Fetthchle 1, 84

Horamschmalma are Kohle durch Mrhitsen mit Wasser auf hohe Temperatur 5, 579
Mothyisuhl 2, 381
als Parafilabildner 6, 249
hüher polymerislerin 2, 58
Situremhl 3, 169, Ann. 2
ann Schieferül estatiohem, Isolierung
und Beschaffunheit 5, 78 f.
Silokatoffgehalt 2, 160
Teer 3, 536
Vermitungsmahl 3, 168, 581
Vermahwinden bei Steinkohle, Vermuinggen üher 3, 58

Vertollung auf alkalilänlishe und -un-Halishe Antalis 8, 179

Sorlegung mit Petrolither 8, 158 Sanahma und deren Urmaha bei Turi mit Tiele 5, 886

Zummenhang switchen Brum- und Steinkohle S, 500

Zummenschaug 2, 100

Elasantokiay Apparatur und Beschreibung 4, 21 f.

Handure in NO-armer OH,-O₄-Flamms 1, 200

-

-hydroxyd, Mawirkung von Kohlenoxyd 6, 870 -oxyd, Einwirkung von Kohlenexyd 6,

_

870

Histohen von Bestinstrukten mit Chlor 1, 188 --- -- Omn 1, 189

- Resktiensproinkt ens Druskonydation von Paraffin 4, 81, 97

Brankohle

Abbau chemischer durch Erklisse mit
Matrealange 5, 500
Aoston als Oxydationsprodukt 1, 15
Alkalitekendung 8, 167, Ann. 1
Alkalitekendung 1, 17
anthrasitische 8, 58, Ann. 2
Autoxydation in Gegenwart von Ammonisk 6, 59
..., Einfinß der Alkalikonsentration 6, 51

Antoxydation, Einfins der Filmigintiemenge in Gegenwart von Alkali 6, 56 Benningswimmig bei Drusbuchtinung 1, 211

Beameathre bel Druckszylation 5, 200, 205, 204, 261, 300

böhmische, Alkalibehmilung 3, 164, Ann. 6

-, Asshershalt 8, 151

--, Bitamen 8, 150£, a. a. dert

—, Druckextraktien 8, 156, Ann. 5, 157

---, Teorgehalt 8, 157, 160

-, Verhalten gogen Alkali 3, 157, Amn. 1

—, Wamergekali 8, 157, 159*î*.

Briksttlerung 6, 510

Cellulose, Gakalt 5, 587 — Rashwais 5, 596

Destillation 8, 91, 98, 88, 69 f., 84; 8, 584

- bei hoher Temperatur 3, £1, 75 f.

--- mit Wamerdamp! 2, 28

--- -- überhitzisin Wasserlange 2, 55, Aug. 1

— iroskens unter Anwendung besonders askonender Arbeitsverfahren R. Of

- -, techn. Durchführung S, 69

- - von hydrieter 5, 499

Drueherhitung mit Alkali 5, 800, 207

- - Wesser 5, 878

— von drugkurirahierter mit Mairoulauge 8, 854

- der bei der Druskonydation erhaltenen alkalischen Lönung 5, 819

drucksztrakierts, Kosken mis Hatrenlauge 3, 897, 1459

Druckszirektion 1, 88, 00, 907; 8, 174, 175, 890, 847

-, Reabildung von bensolltalieben Bioffen bei 950° 1, 905, 906

Druckovydation a dort

Minwirkung von ehem. Agunden 1, 19 — Alkalflauge 1, 15£; 8, 167, Ann. 1, 164, 173, 889

- - Kaliumpermangunat 1, 13

-- -- kons. Schwefaletare and Kallumbishronat 1, 9

-- Belpeterstere 1, 9, 10; 4, 900

- - Bodalčeung 1, 16; 8, 164£, 178

Memoriaranalyse & 151, 167 f. Englanture als Oxydationsprodukt 1, 10; 5. 210 Extraktion wit Alkohol S, 842, Aun. '-- -- Ather 8, 849, Ann. -- Bersol 1, 84, 55, 60, 907; 8, 890 --- -- Bersol-Alkohol S, S42, Aus. -- - Petrolither S, 549, Ann. -- - schweftiger Stars 1, 67; 2, 20 Extraktionszaltial Austra im Vergielek su Bennal 5, 47 Heikkoka, Teergehelt S, 861 Halbkeksermagung unter Diektwalsen Hundusteren aus 1, 15, 17, 56; 2, 557 L; Hydrianug a dart [6, 199 Imphthalature bei Druskuzydation 5. 260, 898 Kamaler, Bennelextraktion 2, 66 Koksamberts 1, 80 Löstichkeit in Alkalien 3, 179f. Liberagumittel Acetes 5, 461. Mellitheliare bei Druckoxydation 5, 946, 200, 882 Methoxylgehalt 3, 153, 851, 848; 5, 638 f. Mederlausitus, Ambagabali 8, 167 --, Bahandalu mit Alkali 8, 178, 184 --, Benerlextraktion 8, 1074, 8171. ~, Dimpin 8, 184 --, Elementerenelyse S, 107 f. -. Watergehalt 8, 1671. Olgowianang durch Brhitma mit Alkali auf 400° 5, 566 Occarial erung 1, 15, 59; 2, 29 --- in Bissesia % 107 Pertosane, Nashweis 5, 598 -produkte, Benedagewinnung durch Zermining 2, 49 --, Druskuchitsung 1, fill Pyridia hel Druckmydation 5, 880 Sengulali, Mawhineg sat 1, 15 Bahwafulgukali a untur Bahwaful Bah wefal wassers toff bel Beam lextraktion 1, 56, 50, 907 Schwelter, Kohles, wasserteile im 8,84 f.

Bakwalwaase 9, 67

Boxhistaxtyuktion 1, 60, 200; 5, 609

Btisketoffrehelt a. unter Stisketoff

Tour a Brunn kohlanteer Teachildung, Antall three Bestandtelle tu der 8, 826 Tersphihalskure bei Druckenydation 5, 166, 811 Unicabrikatia, Asahagahalt 1, 206; 4, 260 -, Anskeehen mit verd Salmitare 1, 89 —, Bitumengehalt a, dart -, Druskuziraktion 1, 204, 207; 1, 57, 69, 159; 8, 840, 855 ---, Eigeneg als aktive Kohle 6, 181 - Extrakt A 2 87 —, Betraktion mit Beneni 1,58,596; 2,68 —, Methoxylgabelt S, 169 —, Osmalalarung 1, 88 --, Berkleteriraktion 1, 38, 294, 296 --- Urverkokung ta Aluminiumsukwalapparet 5, 08 —, Verbalten gegen Katroulange 2, 157, Apr. 1 -, Wamergabalt 1, 87 Unterscheidung von Steinkohle mit Kalilange 1, 16 - — — ~ BalpetersEurs 1, 10 — — durch Samurioliushahmefühigbeit 6, 69 Unterschied von Steinkohle 1, 2; 8, 9 Uriner und Elgenschaften a dert Urverkokung im Alaminiamackweiapparet 5, 68 — unter verschieden zu Bedingungen 5,98 Valuamiestilation 1, 98, 72 Valenceteer 9, 88 Verhalten bei Einwirkung hochkunsentrierter finhalters and bei der Dostillation mit verdienter fighesters 5, 894 Verechitzen 1, 200; 2, 60, 51 Meriograms in thre Bestandtelle, 8, 836

Bramicohlangeneratoriser Druckerhiumer 1, 220, 228 Hatraktica mit Bensin and Bensol 1, 199 Kalkhelketta 1, 185 Stanlagehalt 1, 180 Unterstehung verschiedener 1, 197 Manufacing syrogens 2, 47

Management of 5, 578

Braunkohlenteer Analyse & 100f. Benshawinaung durch Kerestaungsdestillation (Summersurer) 8, 136, e e dart Recording but pyrogener Zermining 2, 77; 5, 496 -leriketts 1, 186 Destillation 1, 188; 8, 197 - unter Druck 1, 219; 2, 199, Aum. 1 Druskerhitzung mit und ohne Galelumkarbenat 1, 200!. Drusharydation 4, 147, 168 — mit Albali 🕰 151 — okus Alkali 4, 147 -- Mignachellan der Staren 4, 188 Eindieken mit Aluminiumshlorid & 140 - durch Erhitsen B, 146L Gawhanne unter verschiedenen Bedistrictes 2, 65 Grajakolgabelt 9, 188 Jednahl 🗓 146 Kohlanvamersinile ungestitigis, Gebali Kreanets in 1.88 **D.** 185 —, Reduktion wit Wasserstoff on Bennel 6, 186 Lackarties Produkts 1, 187 Lederletterents 1, 187; 9, 180, Ann. 1 Oxydation mit Luft bel Atra-Drack 4, 178 Reinigung durch Druckenydation, Mög-Hebbeiten der 4, 100 Spaliung bei gewöhnlichem Druck S. 87 Taleolidang bei Karatsung 9, 77 Untermakaidung von Urteer 2, 206 Witnebehandlung S, 87, 148 Sensioner pyrogens in Gegenveri von Alzuhirmekkeld 9, 61 - -- -- - Katalysatoren 🥄 😃 ---- Wemerderert & 47 Serrolange Leut Matter 2, 77, 859; 2, 199

Braunkobleourteer riche Urteer

Breamstoffe Abben exydeliver & 868 · Azelytische Azgabez 2, 4 Autoxydation (Lit. 4, 6) and thre Beelaflumung durch Albell 6, 27

Bedeutung der flämigen 4, 458 Coalita als 1, 101 L Destillation trockens, Allgemeises ther die Artes 5, 008 Drughorydation 4, 8491. Biawirkung chamincher Agustien 4, 81, Veredelung und ekszeische Vererbeitung **5**, 651

Brenostofblement

Allgundam 6, 518 Brenzina tsohin Absolutiung als Kalksuls & 75 Apalyse 2, 940 Auchests in Teer 8, 67L Fehlen bei Alkelischmeine von Utherextrakierter Braunkohlo 1, 17 -- -- '-- Stelakohla 1, 17 Gowingung bei Alkaliaahmaks von Branckohle 1, 17 -- -- jungua Kohles 1, 17 — — — Ligain 6, 961 --- -- <u>Alakalischmelm von Huminslands</u> 6, 196 — — Druskerhitsung von Braunkehle mit Alkali & 865 – – Hols 8, 819 Liteliehkultaverhültning 8, 71 Vorkomme in Terrener 1, Bi; 2, 227, 940; 8, 70L - - des Urteurs 8, 07 --- -- techu. Urteer 8, 08, 74 Wiedergewinnung aus künstlichem Geminch you Tear and Brounksteehin 3.68

Branaphlalmature Bildmag durch Druckerhitsung von Cellulose mis Alkali 6, 128

Hrom. Martikung and Humbalaran 6, 940 - - Kahla 1, 19

Bulsinesche Reaktion ser Feststellung hoshmolskularer Alkobale 🚣 115

Butadien Bildung bei gewöhnl. Destillation der Statukehle 1.88

Bildung bei Vakuumdestillation der i Steinkohle 1, 88

Butteralure

ale Oxydationsprodukt von Braunkskie mit vard. Relpetersker 1, 10

Butylen

Bildster uns Biennkurbid & 211

Cedmina

-Antimonlegierung , thermoelektrische Kruft 4, '440

Calclus

-locatet, Fettature bei Eerfell 6, 347

---, Hildung and Zerfall 6, 866

---, Dreskozylation 5, 197

---, Mothylalkohol beim Zeriall 6, 886
 -hydroxyd, Miawirkung von Kohlanoxyd 6, 888

-karkmat (Aragonit), Bilding bei Druekoxydation von Calciumformiat 5, 197 ----, Minwirkung von Kahlmanyd 6, 878

Carboterinelture

Ale Bentumung der Baure O., Het O. 0, 416

Cellulose

Aliphatische Hatur im ehemischen Vorhalten 5, 590

Alleskaskaska 6, 271

Autoxydierheriesti in Gegenwert von Alkali 6. 41

Destillation trockess 1, 176; 2, 267, 200; 5, 107, 1181.

- mit Alkali 1, 176, 178

- Literatur 1, 176; 5, 100

Drusturbitung mit Berinnkarbunet 5, 202, n. a. dort

— — Bennol, dabel Handastures 8, 287 L

-- -- Matronlange 5, 844, 500

- - Wasser & 841

- der bei der Druskunydation erhaltenen allraliesken Lösengen 5, 818

--, Literaturibersicht über Mawirkung von Wanner und Alkali 5, 284 Drushaniraktion 8, 280

Druckerydetien 4, 850; 5, 211

-, Anciest rad Bedgelers 5, 215

—, allgunaine Bunarkungun über ebemisekan Abban 5, 900 Drunkexydation, Fahlen von Bussotation 5, 814

~, -- Benealkur beneafteren 5, 208; 6, 52

~, -- -- Haminekarea 5, 212

~, Turn 5, 818

-, Mines, Beschaffenheit und Mange 5, 212, 216, 220

—, Vergleich mit der die Lignine 6, 8 Rignung als skrive Kohle 6, 189 Rinwirkung von 5 n.Selpatensture 6, 257 Furbe der nikalischen Literug 5, 845 Chrung, Fehlen von Hummunhetzenen

6, 176 Gam, Benchaffenheit der hei der Istkahlung auftrebenden 5, 846

Celuit der Braunkehle 5, 584£, 587

- des Heims b, 534

-- -- Tarba 4, 684

Halbkaks 5, 115

Hydrianna mit Hatriumfurmint 5, 494 Kohlahildung, Antali an 5, 888

Lavoglukoma bel Destillation in Vakunn 5, 106; 6, 800

Mathenylgshelt, Verladering durch Antenydation 6, 44

Milchetters, Überführung durch Druckerhitung mit Albali in 6, 99, 115

Oxyoshiloss durch Ossaislarung 1, 87

Phenolyabelt des Tears 5, 568

Schwelenslyss 8, 990

Buckletzziraktion mit Bessel B, 200

Teer cas 1, 189.

Urverholung im Al-Schweispparat 5, 68

—, Vergielek mit der des Ligates å, 115—116

Valentadestillation 8, 800, Aum. 1

Verhalten gegen Bakterien 5, 5842. Vermeelerung, Verhalten bei 5, 558

Varerhitana 4, 987

Sarfall durch Bakturies 5, 584, 554

Oerotinatur*

im Wachs 6, 898

Chinolin

Britzkijemeditel f. Steinbakle 1,98,45 f.

Oblor

Mawirkung auf Diament 1, 10 --- Fishtenhole 8, 808 Biswirkung auf Huminstoren 6. 240 Onmaronhara - - Kohleustoff I, 19 Govinning une Kokersiner 8, 288, 240 — — Lizzia 6, 801 - - Urteer \$, 988, 941 - - Mathan 1, 295, 809 (spen Lit.) -- -- -- -phenolen überhitzten 🖏 941 Oblockt Combusture Einwirkung auf Gusretortunkshie 1. 19 Bildung bei Druckoxydation von Cymel — — Graphit 1, 19 4, 881 — — ameroka Kahla I, 19 Cyanverblod cogen — — Languard I, 18 Abvermheit im Urteershweiwerer L - - Kuskerkohle 1, 19 ш **Oymol** Chiorbensol Drughozydaticz & 860 Drackurydation 4, 200 Dehydrierung Chlorohinon von hydrosrometischen Kohlenwasserbei Chlorisrung von Jute 6, 801 ptolites S. 1778 Chlorierung — Kaphissa 2, 276 bel Ostalakerang von Kohle in Uhlere-Del-Monts fermittene 2, 100 Verfahren 1, 107 Chlormethyl Destiliation un Mathyliaren aromatischer Kohlen-ما بالخويدان varietieffs 1, 805 a) gewühnliche Destillation Chloroform h) trockers Oblorierang bei Oscarielerung S. 160 e) Vakuun-Entrakt one Authorist 9, 155 d) Wamerdampf-- - Carfennkohle S. 156 e) gwwthniiche Britzskiimassittel für Steinkelde 1. 51 Bourtellung des Wertes für die Kohlen-Libriahkuit von Superstoff in 5, 874 forechang 1, 44, 55 **Oblomolfonskure** von Braunkahls S. 91 (Vortrag), 40 L Binyirkung auf Holskehle 1, 6 - Branskohlesteer 1, 188; 5, 197 Chloriahal - Generalizentear 1, 180 Drackoxydation & 385 — Hole wit Alkeli 1, 181 Chrometers — — mit Ohlorshuk 1, 188 Mawirkung and Paraffla 4, 81, Ann. 1 — — B, 266 (TA) -- -- in Lenskigamiron 1, 189 (Tit) Ohryson - Kohla mii Alkali L 1794 Bildung pas Acceptan 1, 271 - Steinkohle, Vorgünge bei der 4, 570 -- - Finerea 5, 484 - Urteer das Brean- und Stelekokle, — — Index 8, 482 Verhalten 1, 888 Coalite b) trockens Amberta u. Beeskaffraheit 1, 108, 109 Alleganian ther dis Arts 5, 681 als Brunstelf 1, 101 von Alkalienium der Bennomine 6, 80 -Verfahren S, 108 -- -- Phthalaine 6, 84 **Oralism** – Bertumplum der durch Mitwirkung Vorkemmen im Steinkohlmerieer 1, 95 von remeksmier Belpetersfure auf Ommeron. Holskohle scheltzuge ernerplen

Starm 1, 4

- Braunkohle hydriarter 5, 499

Entstehning von Karbeloture aus &

96, Ann. 1

yon Branckokle, taskninska Durchfüls-TEDRE \$,00

– – unter Auvendung besonders askasander Arbeitsystishren S. 60

- - bei haken Tumperaturen 2, 21, 75 f. - Brankohlanteer sweeks Benein-

gewinning 8, 199

- Calciumation der durch Draskoxydation you Branatoffus orkaltmen Olluren e, 265

- Callulous 1, 178; 2, 287; 5, 100, 114

- - Autorbaltung and Bombattonbalt des Destillates 5, 114f.

- Extrakt B 8, 884, 861

- Fettkohle bei niederer Temperatur und Atm.-Druck 1, 199

- Gastlamukuhla bel niederer Tenperatur and Atm.-Druck 1, 199

- Hols mit Albali 1, 176

- Hundreduren B, 181, 200; 6, 250

- Kannaliuhle bei niederer Temperatur and Atm.-Druck 1, 189

-- Kohle, Allgameines & 658

— Ligain 5, 106; 6, 294, ciche cach **Urverkokupe**

- -, Anteresting and Beachaffenheit das Destillates 5, 110

der Madempfrieketenden der bei der Druskozydation von Magorkshie erhaltenen alkalisahen Literagen T 100

You Montanhara 1,214, 8,584,850; 4,570 — <u>ziedernsbierinsken</u> Kehlen bei ziederer Temperatur u. Atm.-Druck 4, 1

- Salverlinkle S. 67, Azzı, 4; S. 554 - Strinkohle, dabel Leepren 1, 88

--- bei niederer Temperatur 1, 20

-- -- risierer Temperatur u. Atm.-

Druck 1, 081. (Lit.), 98; 8, 10 --- -- hilberer Temperatur and hilberen Wasserstoffdrecken 1, 148L

-- -- mit Albali 1, 171 f.

- Stainkahlantseryesh 1, 959 Termeximum bel 450-550° 1, 71 Verhalten von Braun- and Histokohlen-

urtaer 9, 886

Zarlegung der Braunkohle in verschiedens Kürpergruppen, deren Eigenschaften und Verhalten hei der 8, 855 Zersetmagedestillation languages and von Otelnkohlenarteer 4. 210

e) Im Vakaan

von bituminiser Branchile 2, 98, 72

-- Cellulose & 800, Ann.

- Rokmontanwaska 2, 88, 78, Ann., 74

— Bakwelkahle A, SD

— — vorexirahierter 1, 82

- Statekahla, dahai Butadisa und Impres 1, 88

d) mit Wesserdauspf von Brannkohle S, 98, 89, Ann. 1

— Hole mit Alkeli 1, 181

- Kehlen und dergleichen, englieche Patenta I, 108--107

--- Hatrium barment h.gewilkal. Druck 6,88

Disconethen

Minwickung auf Ossulalarungsprednich von Kohle 2, 161, 165

Diberry

als Zwieskaspredukt bei Phansathres-Midang 5, 480

Directly levillet els Unterscholdungsmittel 5, 590

Diphenyl

Bildring our Beneal 5, 498

-- bei treckmer Destillation von Alhalfbersouten (l. 81

-- sas Diphunyhusthan 8, 497

Spaltung in Beard 5, 485 Vorkummen im Statakehlantser 5, 496

Dinhenylamin

Spaliner in Arilia and Bernel 5, 498 Obsertativeng in Kurbensi 5, 498

Disheaviline

Bildung durch Zerseinung von Phonolaten & S40 L, 958 f.

Diphenylmethen

Spaltung in Bosnol 5, 437 Therithrang in Dipheryl 5, 427

- - Process b, 497

Doppellearhide Herstellung von 2, 2071

872

india 4, 888

von Cellulous mit Wasser in Gerrangest Dopplecit von Barlumkarbonat 5, 840 Alkalischmelm 6, 196 Kalkash yan Hundaskaran im Tori 5. - Petikohla mit Bennel 2, 67, Augs. 1 - Hole mit Benenl, dabet ligens ш **Drebirommel** hatschin & 512 Helbindrersugung uns verschiebenen - - in Gegenveri von Weiner #, #18; Kehlen unter gleichmitiger Dicht-L 878 valong 5, 51 · — —, Torf, Braunkskie und Heinkelde Uriserenseagung 1, 192; 8, 7L in Gegenwart von Albali 5, Ris - Hundrafteren mit Alkali 🖏 1981 Drugkborabe - -- -- -- und Alabatand (), 법인 für Bengeldrackentraktion von Kahla - Huminstoffen aus Rehressker 5, 2.00 1. 17 - Ligata mit 10 u. Alkali 0, 171 f. Druckdestillation — — Alkalilangs 5, 204, 200 von Britism 1, 212 — — Beriumkerbonet & 840 - Paraffla 1, 211 --- Wesser and winerigue Al-Indian 5, 889 Druckerhlisung der alkalischen Lüsungen, die iei der von Bunneckure 6, 86 Drackozydation von Branskishle er-- Brumkohle 2, 601 halten wurden und deren Produkt-— —, Benshgevierung 1, 211 -- mit starber Natronlange, dabel L 819 Huminelturen, wasserlinkisko Biluren, - - -, - - - - - Calluhur rr Branckstechts, Protekstechnellers 5, halten wurden und deren Produkt-860 **5**, 811 - - vilozire Alleiden (Boda-— — , — — — — Ligata edialies lising, Ratrollenge, Calciumatyd, wurden und deren Produkte 5,311) Barbankydroxyd) bel 400 sweeks 01-- -- --, -- -- -- #biskable erhalten wurden und deren Precinkte gewinneng &, 867 -- - Boislang, Laungstikigkeit I, 200 E 860 von Milakature 6. 100 — Montanwachs 1, 216 - - - Walter & 578 - -, Aufspaltungsvergünge durch der Natrinmenles der Sturen, die bei Wassershipsrang 5, 570 Druskerhitsung von Torf mit Kallmileh erhalten werden 5, 411 - Brumkehlengenerstorter 1, 998 - Brankohlenteer mit gebruckten von Pareffin 1, 2011, 217, 2, 44 Kalk 1. mpt. – –, Absoluidung sokwarar (i)s aus - Breunkohlentsertil mit Kalilange auf Destillates 1, 210 800° & 147, Ann. 2 - — Vergleich des Kerneisungs-- Byganlenhlentsertles nightvinkense, produktas mit dem am Kraskdestil Gewinnung viskuser Öls 2, 145 lation & 45 - Bremetolina im Stiekeinfletrem L — Pathalatare 5, 809; 6, 84, 192 168 - Peck mis Wassersinti and believes — Callulous unit Albudi 5, 844; 6, 115 Temperatur 1, 170 — — mit Benani 8, 267 — Produkten sus Branskable, dales -- in Gegenware you Wasser 5, 841, Beerine 1. 911

- und wienciewa Al-

– —, erhaltza durek Destillation von

— Staran organisakan, 5, 807

Kahla 1, 170

ven Teer mit Wasserstriff auf höhere | Temperatur 1, 170

-- Tori wit Albali 5, 858, 877

- - Berrol and Alkohol 5, 10f.

- -, Humingkurensusbente 6, 205 - - mit Kallentlah & 467; dah

 mit Kalkmileh 5, 407; debei Resignisre, Amelamakure, Humalature 5, 410

-- -- Water 5, 879

Treibilgevinning one Produkten one Brumkshie 1, 211

Druckeriraktion

Anfarbeltung des Bennelextruktus sus Brunnlohle 1, 61

-- -- Bteizkele 1, 59

Ausfiltrang 1, 57; 2, 61

von Araskahla B, 100, Anna 1

— Brunkohle böhmiseher mit Bensol 8, 150, Ann. 8, 1871.

- - mittaldentscher mit Bennel 1,

25£, 60, 907; 8, 201, 298, 847f. — mioisclassites wit Beaml 6, 174£.

--- rheinischer mit Benend 1, 2042;

— — —, Ambatintalgurung zu Manwache 1, 204; I, 67

- Calluless mis Beard &, 200 f.

Begisbigkeit und Ahhängigierit von Temperatur 8, 800

von Fettkehle mit Beneel 1, 54, 58 -- Gesflammkohle mit Beneel S, 156,

208 -- Kansellmble mit Bennel 1, 55, 61,

- Kohle and Ancheser Bezirk mit Bezool S, SS, Ann. 2

- - oberschladscher mit Bensei 8, 18, 19, 26, 35

— pflenelishen Staffes (Hels., Ligati, Torf, Sirch usw.) wit Bennel 8, 801 f.

— Sakishe Manuler mis Benzel 2, 68 Sehwelshvannestellmtwicklung b. rheinischer Brunnichle 1, 56, 60, 207 von Steinischle, Vernachs von Rau 1,

#8, #6

--- mit verl. Allehlunge 8, 948

--- - Albahel 8, 947

von Stainkohle mit Bennin 8,948; 4,860

— — — Bensal 2, 57, Arm. 2

--- Bensol-Alkohol (1:1) 4, 860

--- -- Baigete 8, 247

— — andern Liberngranitteln als Bennel 3, 245

— — verschiedenen organ. Lörungsmitteln 4, 860

— — Pyridia 1, 48; 4, B61

Drunkkihler 4, 17

Druckoln 1, 149

Drockovydation

L Aligonalus

IL von varmehinderen Steffen

I. Allgemeines

Allgundas Benerkungus über das abenisuben Abban von Brannlinkle, Calluless, Lignin, Sisinkohle 5, 200

Apparatures 4, 18L

Anferbeltungunbuna 4, 845

Ratwicking 4, 18!.

Reinigung durch Druskenytistics an Stelle abstalacher Behandlung 4, 164

Vergleich der Gwehwindigkeit des Verleum durch Druskunydetien und durch Oxydetien bei Atm.-Drusk 4. 56

Sweek and Anwendungsgehiet 4, 81.

IL von verschiedenen Stoffen

von Authreem 4, 884

- Ithylheesol 4, 880

- Beaml 4, 889

- Branakahlen varushistenen 8, 186, Ann. 8, 187; 4, 850; 5, 151, 180£.

— Brumkuhla rhein, Aufurbeliungsverlahren 5, 161

---, -- von Hisen als Katalyuntor 5, 179

— — — der Temperatur 5, 170,

- --, -- verminisdamer Vermuskeheddingungun 5, 161

we Breechalle shall askersal al.
ven Braunkohle, rhein., sehwash ab-
gobaut 5, 205
Anferbeitung der Lösungen
8, 197
Anfreshment 5, 940
, mit Wasserdampf fitshtige
(Staren 6, 207
white the state of
, micht flücktige Sturen
5, 940
, stark abgebaut 5, 946
And Andrews Are had noted
, Anfarbeitung der bei 200°
erkeltmen Libergen, Vorvensch
I, 940
, Antrokatug 5, 200
, Aufrehrung 5, 960
— — —, saegulitkerta Siturea 5, 255
, mit Alkabel sangungene
Commercial and and and and and and
Character S. 250
Vermoh sur Beschlendgung
der Oxydation durch Zanktse 5, 948
~, Autarbeitung der bei 200°
erhaltenen Lörzegen 5, 201
, ther Eleisales 5, 961
Kalkaslas 5, 200
, Author e, su
, Risekhilak 5, 265
in Gegenwart von Barinn-
hydraxyd 5, 809
Caletamhydrexyd
ā, 19 8
— — — — — Magnathunoxyd
I, 804
Einkuryd 5, 806
(stehe Bahwelkohle) in Gegen-
wart von Calainmhydroxyd 5, 2001,
— Brunakoklenkalbkoks 4, 860£; 5,
809
Brankahlentoutil 4, 148
mit Alkali 4, 151
okne Alkali 4, 147
sweeks Rebigues 4, 1601, 177.
Ann. 9
- Brunstoffen 4, 849£
- Coleiunformiet, dabei Aragenis
8, ·196
— —, Beständigkeit 5, 197
- Oalhelens 4, 860; 5, 211; a. a. dort
, Febles von Hunisefteren 5, 218
I warm an woman of the

```
von Calluloss, Staren, Mange and Be-
  mhaffmheit der erhaltzen 5, 2191.
- Ohlorbensol 4, 800
 — Chilortohael & 896
 — p-Oymol 4, 890
 - Fanlschlamm 5, 154
- Centemukahla (stark abgebeit)
  J. 900
- Halbloks 4, 848, 858; 5, 809
- Hols 4, 850; 6, 22
 - Holskohls 💪 860 f.
- Huminstoffen aus Rohrensker 5, 1981.
  220
- Hamuskohles 5, 185
- Kernelkohle 5, 154
- Kohlen und anderen Brennstoffen
  A SERI.
— Kahlanyamurutoffun aramatinahan
  510
- o-Kresol in Natroniaure & 800
-- - Behvefelsture 4, 806
 - - - Bodelburng 4, 208
 - Kresolen & 918
-- e-Kumol 🚣 918
- Liguin in Bodalitarag, chamischer
  Abban 5, 208, 231; 6, 1L
 - -, Aufarbeitung & 2001; & 4f.
--, - der fenten Elleren 6, 0,
  Bahams 6, 0
---- -- leichtlögishen Barium-
  mine 6, 0
---, --- makweriöntlehen Barium-
  min 6, 11
 — —, — — wanteranlinkishen Barium-
  mlm 6, 19
 min 6, 19
 --- , --- --- warmerenlöskischen Osieium-
  min 6. 17
 -- -- Besselkerbensturen 5, 287£; 6, 2
 — —, Methylalkshelbildung 5, 208
 - - Riekstand und Uriterag 6, 4
--- Bares erhaltme, Manges and
```

Beschaffenheit 5, 294—200; 6, 1 f., 21 — — Vergieich mit Geliniem 6, 8 — — in Haironlange, Umsäglichkeit der praktischen Derchführung infolge

Behtennu 6, 4

von Montanysche & 180£, 200, Ann. - - bel kohene Druck & 900 — — destillierten 4. 204 -- -- vorerhitzten 🛦 208 --- -- - Paraffia (1 : 1) 4, 87, Ame. 1, 201, Ann. 1 — Naphtalia 4, 869 Ratriumacetat, -furnist and -craist, Beständigkeit 5, 195 - Olsehiche 5, 164 — Parallia 🕰 85£, 101£ - - bel 5 Atm. okus Wanser 4, 58, Å 333 1 ·- - chus Zumin von Basen d. 89 - - Anterbelieug des Bestelousproduktes auf Belfs 4, 942 — —, Chemineus der Oxydation su Politican & Si — --, Khaflad der Aksaytoren (Telnol, Xylol) 4 70 — —, — des Apperatematicales 🔩 78 - -, - der Art der Bass (NaOH. Ua (OII) L. UO, Ma, OO, 4, 60 — —, — der Art des Perefflus 4, 88 -- -, -- -- Antoklavenart & 68 — 🦳 — — versekiedenen Fekturu suf Ambests, Farbs, Melchalargewishi, Gushwindickeit das Oxydationeverlants 💪 48--96 — 🦳 — vee Fullerarie 💪 75 -- -, -- des Fillengegrades 4, 48 — —, — von Holskohle 🖺 75 — — der Katalynsteren (Ou, Fe) 4 0H-70 ——, ———(MI, Uo, Cr, Ma, Pb, Hg)4,78 --- , -- -- Kommirstion der Bels-10mmg 4, 01 — —, -- des Luftdrucken 🔩 👪 --- -- der Luitmengs 4, 58 — ---, — --- Meage Paraiffa 🗐 86 — —, — — — Boislians 4, 40 — —, — vos Pyridia ala Bass 4, 89, Å134. 1 — —, — — — und Kalimuparmangsnet d, 80, Ann. 1 --- , -- der Rührgunkwindigheit 4, 20

--- --, --- der Riktpamen 4, 50

von Paraiffa, Maffaß von fester Sods 4, 62, Ama. 1 — —, — der Temperatur £, 50 --- -- , -- -- Vermehedexur 4, 56 – —, Kadpredakis (Gea, wasawalisliche und -Maliche Pattelluren, Mentralprodukta) & 44 ---- , Putta kilantiliaka anu nyuthatimbre Petisturen 4 181 - —, Petisteren, Art und Mence der erializaca d. 45 -- —, —, Litertifizierung einselner 4 118 - —, —, Besthamung der wennerlie-Holen und wasservaldelieben im Reaktioneprodukt & 48£ · --, ---, Treasung der fettmaren Salas von enverbranskien 💪 41 - —, —, Verming in Seln in riolarea Pottaturea, Lasemmensetment. Destillation 4, 109 f. - -. Generalyse und Flünsigkeitsprobez, analytimka Kentrulla 4, 87 — —, Casa, Abkibling der absieberden mit filmlere Laft 4, 41 — —, —, Sunnameteng år åb-· ziependaz 4º 40 — —, •Kashan, Atmanhwitzen von Ol sus 4, 68 --- --- Anterboltung auf assistatio-Hole generate/fluitige Produkts 4, 112 – 🛶 Nebesprodukta 💪 101 L — —, —, **Elgenschaften (Aldahyda**, Alkehole, Ketme) and Kamananestang der kinter den Kompressionskühler eisk absoheldenden Öla 4, 105 L -- --, Kamelyanusk 4, 85 --- --, Öle, Memostaranalysa der samestoffisalidam nestrales 4, 110 --- --- Raskilansproduki, darin wasarreffeliche, dieliche Petinkeren und neutrale Bestandtalle 4, 48 --- --- Melahang bal 180° 4, 51 - --, --, Welferrung der nertrelen Bestandielle 4, 97, 99, Ann. 1 v. 2,

---, --, Grand fiir Duakelfiiriung 4,51,

59, 80, 68, 78, Arm. 1, 79, 88, Arm. 1

you Parattin, Rückstände, acutrale und ameratofficities Produkts ans den 6 110L - - Belfen, Bleichung der 4, 96f. - Phanol mit Sodalsurar 4. 208 - figuropelities, kurns and Denerversiche mit und ohne Alkali 5, 126 - Bultum & 97 — Statukohla 4, 848£; 5, 186£, 967£ — —, chemischer Abban il. 987 - - Auferbeitung, Art und Mange der erhaltmen führen 5, 900, 208 — —, sokwach abgebaut & 271 --- Axtrochaung 5, 291 --- Berinmulus in Wesser unitalishe L, 276 - - Circa mit Wennedempf fillebtle ā, 272 — —, — — "laht fillehtig & 978 --- iz Wesser sekwer lösliche Staren L 370 ---- --- Isiekt lönliche Siluren i., 274 --- ... loicht annitherbare Maren 5, 274 --- , sehwer ausätherbete filleren 5, 278 - -, Likermiseljske Stures 5, 260 -- --, stark abgebaut & 981 - -, Aufrechnung i, 280 — —, Bertumanlas och yariikelieke und leichtifelieke 5, 996 f. -- --, Birrer mit Wamerlampf fillehtig 4 19 ---, -- -- wicht Machille 5, 208 - -, to Wanner tokyorifinitehe und unitalisha Sturas J. 208 — --, exegol/herts Starm I, 205 - -, in Ather schwar- bear, unliklieks Starm J. 280

- Bizinirski miesi biroku 💪 848 f., 866

- Urteeriestilletse der Steinkoble &

- -- -- mit Blaknyd 🕰 290

— Steinkehleurrieer & 919, 980

— Paluol & 212, 508

— Torf & 850; & 185

980, 961, 984, 988

- von Urteerkohlenwassestoffen 4. 214. 986 — Urtagrölm 💪 🖭 8 — Xylol 4, 867 — Zechankoko 4. 848£ Edeleansverfahren Beilerung der wasserstoffernen Beimengangen des Petroleums mittals filmiger schwelliger filers 3, 7 Misso . Binwirkstog von Kohlenstyd 6, 276 -hydroxyd, Binwirkung von Kohlmoxyd 6. 869 -harbonyl, Batatahwag san Koklemunyi and Bless suster Druck 6, 07, 868, 800 Meanrobr Vermek im verskaaten 4, 866; 5, 415; 6, 180 **Mektrische Leitfühlgkeit** debe Leitliblebeit Mismentaranelyse ciche Analyse **Entalkylierang** durck Aluminiumskierid 1, 245 von gromstischen Kahlenvasmentoffen 4 876 dareh Wirmsbehandlung 5, 450 Matkarboxyllerung von Miloheters 6, 99 - Philipping durch Britism der
 - whiteen Library thron Matriamentons **5**, 800
 - — und Bonmesture 4, 19 -- argunisahan Situran 5, 207

Mattadung elektriseks Olgovinneng 4, 497

Entracticyllerung von a-Mathylnaphtalin 5, 485

Maistangstemperatur Brkillrang 4, 817 von Kohlenwamerstoffen 4. 817

Brdbi Beneta ere 1, 211, 218; 2, 87 Bedekung su Kehle 4, 450

Druckdestillation 1, 219
Produktion 4, 507
Spaltung hocksiedender au Benein 1, 211

Ersterrengspunkt

von Braunkshiesteur, Bestimmung 8, 87

Eschiomethode

sur fishwein/bestimmung in Kohla 8, 99

Enchweiler Kohle

siaha Kohlen

Englester

Libragunditial für Sunantoff 5, 575

Residentare

Bildung bei Alkalischmeles von Haufuelluren 6, 190

Autoxydation von Ligain 6, 84
 Druskerhitung von Torf mit

Kalkmilek 5, 410

— — Druskovydation von Branckshie 5, 940

— --- -- Celluloss 5, 215

Belpetarajure 1, 10

— — — Lignin 8, 204; 6, 1 Oxydationsprodukt von Bramkoble mit

-

-ertige Verhindungen am Bramkahla 8, 200, Ann. 8

Effectie

siaba Kakim

Implosicantesio:

Retraching ther dis Vergings 4, 316, 482 (Vertrag Franz Fischer)

Extraict A

verschiedener Braunkohlen I, 87; 8, 169

Extract B

Destillation 2, 50, Ann. 2, 65; 8, 868, 851 Likeliah kuit in sahwaliigar Stare 5, 44

Extract A and B

Michigang 1, 58

Extraction

von Anthrasit mit Chlorolem S, 186

- Armichia 8, 100, Aug. 1

-- Branakahla mit sekwaliger öbure 1, 67: 2, 20

(les. Albandl. a. Rominis der Kalde. Register 1-8.

von Branskohle (bilkmissker) mit Aoston L. 48

--- - Berni 8, 157, 159

— — (mittaldentaske Sekwelkehle) mit Aasten 5, 47

816, Ann. 4

— — — — Benani 1, 84, 86, 907;

2, 29, 88, 60; 2, 169, 816, 819

— — — — Petroläther 8, 848, Ann. — — — — vorszirskierter zeit Beneel-

Alleshel 8, 819, Ann. 9, 842, Ann. 1 — (siederlausiteer) mit Bessel 8,

1671, 8171. — — (rhainischer) mit Bernel 1, 88,

200; 2, 08 — Brankelle, Mixfins des Wasserge-

halten 8, 815

— Restalballengeneratoriserhellestis mit

Alkahel, Bunnia, Bennol, Tutrashlorkehlenstoff 1, 1942.

 Onliniens tutt Bermal 8, 289
 Ergolution Littre auf dem Goldet der Kohlenentraktion (Lit.) 1, 48

Erginigheit der Kohlenertraktion mit Bound 1, 54

von Milable mit Chloroform 2, 155

- Patikalis mit Chleroform 2, 150

— — Diehlerbermi 1, 54

— Gariamukukla mit Bansol 2, 808; 2, 150

_ - - Chloreform 8, 156

--- Hols 8, 8011., 315, Ann. 2 --- japanischer Kahle 1, 25, Ann. 2

-- Kameler Kehle mit Ather und Bernol

8, 86, Ann. 9 — Kamalinhia mit Banad 1, 86, 81f.

-- -- Chloroferm & 156

-- Kahle und Brennstaffen, Allgemeines 5, 860

- - mit Schweisers Rengens 1, 59, Ann. 2

- - verher erkitster 1, 68

- Kalim sweeks Ölgovinning (Vorirag von Franz Fischer) 4, 460

— pfignelishen Stoffen mit treckenen und fenekten Bennol unter Druck 8,801 von Steinkohle mit Alkohol L 51 -- -- Anmedsk flünigen 1, 65, Arm. 1 -- -- Amylecetat 1. 51 -- -- Anilly 1, 50, 66, Ann. 2 - - - Atker L 51 -- -- 'Chinotha 1, 50, 68, Ann. 9 -- - Chlaroburn 1, 51, 70 -- -. Literatur 1. 48f. -- - mis Pentan 9, 801 -- -- Phonel 1, 51, 68, Arm. \$ -- -- Pyridin 1, 46, 51, 68, Ann. 9 -- -- Bakwefalkohlenstaff 1, 51 -- -- schwelliger Stars 1, 65 --- Telecl 1, 51 --- , Vortrag Franc Bischer & 5 - Turf mit Bensel, Alkekel way. 5, 1f. -- -- Phenol 5, 84 -- -- kolŝapa Wasser 1, 86 Verseillies-County-Kahle im CO. Strong 1, 61, Amel 8 West für die Kohlenforschung, Bentelleng 1, 44, 65

Extractionaudital für Kohle Aceton für Brannkohle 5, 46 Allechol 1, 51; 8, 849, Apre. Amylement 1, 51 Antih für Stainkohle 1, 491. Ather 1, 51 Bearin 1, 187 Bennel 1, 59--08, 1H7; 8, 174, 200, 501, Okisalia für Steinkahle I, 22, 491. Chlerotura 1, 51 Budgester B. 947 Raphiella 1, 56 Phesol 1. 51 Pyridia für Strinkohle 1, 22, 43, Aum. 2. 10 L Behvulalkoklemiell 1, 51 Schwellige Stere 1, 64 Toksel 1. 51

Faulschlamm Drugkervättige & 154

Petin kinstiishe ma Paraffin 4, 181

Fattiroble Ascherahalt a dort Bengin ann Urgus und Uriner & Sint. 20d, 820 Bitumengehalt 1, 54 Destillation trockens in Vermanaume mit Albali L 179 Druckerhitzung mit Bennel 3, 57, Aum. 9 - - Athylelkohol 8, 947 -- -- Benela 8, \$40 ~ — Bensol 1, 64, 58 --- -- Emigratur 8, 947 Mawirkang akamisahar Aguarian 1, 22 f. - you Brown 1, 26 Elementeranalyse 1, 99, 196 Betraktion mit Anilin L 49 -- -- Ohleroform A, 155 - - mhweffiger Blars 1, 65 Gunbengin A, 819 Grand für Goolgnetheit als Kohurelkohle Hydrianung m. Jedwasse, stoffsturest, 156 Kolmanuhenta 1, 82, 88, 79, 190, 100; **A.** 180, 818 Methenylgahalt S. 168 Outsiderting 1, 84, 48; 8, 181£ Ozuriziarungsprodukt, Analyse 1, 80-Paraffingebalt S, 507 Salamiantilo 1, 59, 196, 199 Bekwefelgehalt 1, 22, 150 Urgananberta & 8184 Urteer and Aufarbeltung describes a dort Urverkalenner 1, 1981. 8, 258, 9701.; **6.** 490

Fetipiles in Library von secriclaries Kohle 2, 19

Petialtyren

Ariund Mango der durch Druekery daties von Parailla erhaltenen Å, 45 sus Brauchahland Å, 26

 Formisten (Onlehenformist) 0, 847
 Kohlauwansersteffen des Valenmeteers der Steinkohle durch Oxydation 1, 89
 Montanwachs durch Oxonisierung 2,

170 -- Parattla, Germanny 4, 894; 5, 1894.

--- , Libertifisierung & 1181.

ans Selfen durch Britism mit Kahlenenyd unter Druck 4, 97 Tranxung der hochmelekuleren von den Belfsefetiskteren 4, 208

Futisfuranteer Vakuundestillation 4, 1814.

Fishtenhole Mawirkung von Okler 2, 808

Flamminhle Urverkokung 8, 9761, 2021

Finor Wawirkung auf Diament 1, 19

-- -- Erephit 1, 19

-- - Гамректав 1, 19

- - Nothen 1, 205

- - Retortenkohle 1, 19

Fluoren

Rehandlung mit Wasserstoff bei 750° und 800° 5, 480

Hildung am Anstylm 1, 271

— Diphenylmethen 5, 487

Hildungsveise mögliche 5, 480

Spaltung in Bensol 5, 486

— Chrysen 5, 484

Formaldskyd

Hildung hei Druektnydstien von Gelhlese & 219

-- ans Mathan hei Verbrunning 1, 200

-- Omn mit Lenskigss 1, 200

-- in RO-reigher (IH₂-RO-O₂-Flamme
1, 200

-- hei Zariall von Galekunfarmint 6, 807

Restimmung mach Restifa 6, 646

Formiate , 843

- und Kariali des Calefamieration & 800 f.

Migmechaften ekserische des Antrimoforminte 5, 478

Estatakung um Alkali uni Koklasmyi. E. 479: 6. 05 Entrichung durch Bassa und Kohlanorysi in Gugunwart von Wasser 6, 200 · — Einwirkung von Wasserstoff auf Bodn 6, 77 als Katalysatur bei Ibstarbildung von Albeholm und Kohlanoryd 6, 200 Mathylalkehel bei Kerfall von Calciumfermiat (Lit.) 6, 200

Reguneration des sus Formiet extratelesden Karbonates 5, 509

Fuchsinderivate hai Drushmydation von Phonolom 4, 200

Funeralize
lei Drackmydsiien von Callalose 5,

915£, 919 -- -- Librain C, 1

Foren

Antetchung bei Drusbuchttung der alkalischen Lömung, die bei der Druskexydation von Calkalass erhalten wurde 5, 818

Vergleistende Ersammentallung der Phonole, die Grünfirbung des Halgas geben 5, 318

Furankarbonsture Intatahung bei Druskurydation von Callaloss 5, 212 Kachweis 5, 215, 813

Fitzforol

Bildung durch Behitmen von Hale mit Water 8, 806 L, 818

Generatelisher

siaho Terr

Ammeriakbestimmung 8, 228
Helswertbestimmung 6, 477
Helswert des Generatungssen 8, 105
Kahlenerydbestimmung 6, 471
Kahlenelarebestimmung 6, 478
Kahlenelarebestimmung 6, 478
— gestitigts, Bestimmung 6, 478
— dempfürmige, Bestimmung 6, 477
Ot son 4, 466
Samerioffbestimmung 6, 471
Sahweshwassertoffbestimmung 6, 471
Sahweshwassertoffbestimmung 6, 476

Urgas a dert Wannertoffbuillemme 6, 471 Emirifum (Theismylather) 8, 7 Emanuerations bei Vakuundestillation von Statutable 1, 84, 65, 97

Generatore

Helevert des Game bei Gewinnen von Urteer selt \$. 105

Geeffemmkoble

Ascheguhalt den Halbkohn 4, 548, 895 Anshorts on Gos, Tour in Generator B. 105 Benningshalt 9, 8192 Brenskainskin sus 8. 68 Destillation a deri Drackertraktion mit Albelten 8, 244 — — Bezzal 🗓 308 Drugharydation a dort Eigeneg sie skiive Kahle 6, 181 f. Elementersuslyns 1, 199; 2, 889; 8, 218 Extraktion mit Auflin 1, 50 - - Chirolita 1, 50 — — Chloroform 2, 156 -- -- Pyrkih 1, 46 Heiswert der Ungen 2, 819 Rydrianag mit Jodysanuskellikur 🛝 156 — — Natrium inresist unter Druck 5,481. Keles 1, 29; 2, 156, 869 Kokertakutand 1, 130 Krasola sus Urtuer 👢 🗩7 Kethoxylgakali 2, 169 Mondometra 1, 147 Oscalistering 1, 89 Paramagekalt 2, 804£ Reduktion mit Jodyssesstaffature & 156 Bahmiertile 1, 195, 181 Tecreser & \$45; 8, 67, 70 Urteer 1, 150; 8, 48, 70 Urteerwame, Photolyphali S, 287 Urverkokung 8, 265, 268 -- in Aluminiumsakwalayyarat 5, 60; **6**, 806, 490 Vaknamdestilletton 1, 67; 6, 806 Verguing to Geometry 8, 105 Voreshilming 1, 79

Generator Abbildung eshematische S. 106 -Can stahe Gam als Urtegreentager 1, 117, 184 Sahl im Regierungsbesirk Düsselderi L 115, Apr. 4 Generatoriser am Brannhohle siehe Brannhehleniner Helswert 1, 115, Ann. 8, 186 Salamiertile aus 1, 125 f. Witnesbehandhuar 2, 48 Generatoruriser elaha Urtzer Glanzkohlen Elementeranelyse 8, 155 Giveerin per Betterwang von Phonoles san Urtou **4**, 916 Ciyeol per Beifernung von Pheneien ann Urtaer **4** 116 Grankit Alkalisshmeles 1, 17 Analyticoho Angeben 🖺 4 Binwirkung von Chlorat 1, 19 -- -- kons, finlpeterature 1, 1 – – – mit Keliumshlorat 1, 7 -- -- -- Behweihleitere 1, # -- - Behveteletere 1, 8 - - - - mis Kaltumbiehromet 1, 9 _ _ _ _ ~ <u>Keliumpermangana</u>t 1, 3 Hydrierung 1, 166 kilomiticher 1, 8 -Oxyd ans Gufeless, Higeamhaften 1, 155 Osonizierung 1, 87

Guajakol

in Brankohlester 2, 158

- Holytaer & 153

- Ted 1, 163

Hefbicolo

Ammerickycholt and Gewinnung 9,983, . . 2071 4, 810 Apparatur 1, 99, 104-107 Asshegabalt ans verschiedenen Kohlen 4 105 Amberta am oberschlenbriten Bislakohlen 8, 18L

Betrachtungen allgemeine ens Bielebobles 8, 1154, ale Brematoff 1, 97, 99, 111 Dreckenydation and Branchshie 4, 860, 856; **5**, 809 - -- Bteinkehle 4, 848, 850 Maranhaftan szo obaroklesischer Statukohlan S. 9 Righting our Constitutementing **6.** 516 Eniganne ans Stainkohle S, 218; 6, 515 Brangung and Collulon and Beachailmheit & 116 walnung & 51L Gowlesung (greenemengesiellte Patente) 1, 102 — gas riegia, Branckohle (Unioniarikatta) **1**.88 -- -- Feithahle 8, 218 — — Kahla von Ib**benbiren 8. 26**0 — — Ligaitkohlo 🐧 👀 - - piedgrheiziech-westiglischen Statukahlan 2, 255 L. 268 L -- -- niederschierischen Steininklen 4 26 — — o berreck leadenh on State brok lan 8,00 f. — — Buszkoklen 8, 975 i., 985 -- -- Bahwalkohla mitteldentasher 2,87 - - Steinkohle hat Dentillation hat niederer Temperatur I, 941 B, 15 - eines verdichtsten bei Urverkeitung der Statukokle 8, 109 Heiswert aus Bininkahle 8, 1989 Hydrisrung am Braunkohle und Statahoble mit Matriansfermiet 5, 489 --- -- Wasserstaff und Kohlenszyd J. 508 the Kohlanstanbinearung 8, 9, 217 Leithigheis elektrische em Bekwelhoble & 1941., 898 -- - Steinkohle, Anstruten und Inderung 4, 8042, 808 - -- - Tori 🕹 BOLL Banarsin/Igakali 8, 205 Sakwelalgebalt & 1995 Specifiches Gewicht & 105 Bijekstellgehelt 8, 980, 987 f.

Tengshalt am Braunkuhls 2, 66 Ventigs 3, 216 Sunsummatang 3, 217

Herre

Gerianing am Brankehle durch
Beneddruskentraktien 1, 61

— — — SO,-Extraktien 1, 67

— — Phoseles durch Druskenydation
6, 200

— — Stainkehlenarteer 1, 195, 197,

183, 187

Veryendung in der Wilme als Schmier®

Helebi

Verbrandupwirms 1, 200

Heinvert

von Halbkoln 8, 200

- Kahle 8, 1

1, 140

- Kohlmanyd (miner) 2, 519, Ann. I
- Heiben (unteres) 2, 819, Ann. 1
- Urgas & 810; & 105
- Westerstaff (untares) 2, 819, Ann. 1

Hersinell theters

Higenschaften 5, 596 Heistisbung bei Drusbuxydation von Lignin 8, 9

Heptakoma

im Biziskohleneriour A, 200 Byziheec A, 208

Harneblorbensol

hel Minwirkung von Antimospenia skleid auf Lignin 6, 302

Herebydrofinoren

Bindiskun durch Erhitzun 2, 225 Gewinnung durch Benstekertraktion von Stehnbale 1, 57

- ous Vakunnsteer von Stefakohle 1, 67

Henakydromestiylen gus Valenminer der Stabkohla 1, 90

Herekosta

jm Statikahlamertaar S, 200 Synthem S, 212

Heren Pyregus Zensisneg 4, 207; 4, 292

Hols Alkalischmales 1, 181 Analytische Angaben 🕄 4 Bakteries, Verbalten gegen 6, 178 Breaskatashin bel Draskaztraktion mit Beautal in Gegenewart von Wasser 3, 819 Cultulousrahalt & ESB Destillation 1, 180; 3, 988 — wit Albali 1, 181 — — Ohlossiak 1. 188 Drackerhitzene mit Kalilangs 5, 868 Druckentraktion wit Bennel 8, 807 L Draekozydstica 💪 250; 🐧 🕮 Mignung els aktive Kokle 6, 181 Biswirkung von Chlorenlinssiere 1, 6 — — Jodymerstoffsture & 151 - - Hatronlauge unter Druck 8, 806 - - Wasse unter Drack 8, 804; 5, 878 Extraktion 8, 815, Ann. 2 Ferfarol darch Erhitzen S, 805, 818 Gusiskal im 2, 193 Harmanial & 98 Huminghayan bal Oxydation 4, 848 Hydriarang mit Natriamiaradat 5, 484 Kohlendiaxyd hel der Destillation 3, 188 Kohlenovyd bei der Destillation 8, 298 Ligainguhalt & 1804; 6, 280 Methanylgehalt 2, 151; 5, 108, 581 ---, Verladerung durch Antarydation 6, 45 Methylalkohol durah Koshen 2, 158 Teer 1, 183 Vermoderang, Verbalten bei 5, 581 Summenstang verskielener Arim **5**, 595

Hoistoble Alkulischmelse 1, 17

Asshagehalt 4, 805
Druckerydation 6, 880
Minwirkung von Hyposhleritan 1, 18

— Kallumpermangunat 1, 11

— kons. Salpetsvalure 1, 2, 3, 4

— kons. Salpetsvalure 1, 5

— Salfononoperature 1, 6

— Ohleralfoneture 1, 6

Hydrierung 1, 168
Mallithelare 1, 5

Oxaleture 1, 11 Oxacinierung 1, 57, 58 Wasserstelf disposibles, Gekalt an 1, 5

Holstoer

siaha Teer

Humalsture bei Druskarkitsuur von Torf 5, 892, 410

Haminaturen
Abban zu Bansolkarbensturen 5, 202
Abban zu Bansolkarbensturen 5, 202
Abban zu Bansolkarbensturen 5, 202
Arbeite bei Oxydation von Lignin 5, 202
Ambeste bei Draskarbiisung von Torf
5, 381

Antoxydetion, Bedestung für Bildung und Art 6, 87 --- als Uresche der Selbstuntsfürdlichkeit

der Kohlen 6, 64

—, phenolinske Gruppe sin Urusche 6, 64

Politica Politica bei Politica 6 98

Bakisrien, Bedentung bei Bildung 6, 85 Begriff 8, 164, Ann. 1 Bernstein- und Oraluture als Absorp-

tionsprodukts der natifriishen 6, 85 Definition für primitre 6, 87 Destillation 3, 181, 888; 6, 860

- trockens und flarer mit Alkali erhaltman Verladerungsprodukts 6, 848

--- mit Mukstanb, dabei Benzolkoblenwassawieffs 6, 254

Druskovskitnung mit Alkali 6, 200 Druskovskation a. dort

Minwickung verschiedener Resgunzien 6, 985

— van Salpetarsture S, 214, 547, 208 — — Maketarb und Natronlangs C, 212

Betstahung aus Liguin, Bekiltrung des Vergangs bei der 6, 56

Fahlen bel Druskoxydation von Gelluloss 5, 218

Harstellang durch Alkalimbusius von Kohle 1, 17

— ans exicultarier Branckehls 6, 192 — — druskentushierter Branckehle

8, 887 L

— bei trockener Destillation der Alkaliselne d. Bennes- u. Phihaleliere G. 21 L Herstellung durch Drugkerhitsung von Ligain mit Alkali bei 200° 5, 257, 560; bel 250° 6, 275 - - Druskezydstion von Hola 4, 848 -- -- -- Ligada 5, 818 - durch Eigwirkung von Alkali sorf Brankshie in der Wärme L 15 — — — — Bitelnkehle in der Wirms 1, 15 — — — Katronlanga gul Ligata mer in Gegenwärt von Benerstell G. 98, 80 - — — — verdityetar fielpoteratura ant bitumesruishe Kahle I, 10 --- - Oliven sal Sacharen 1, 18 - durch Britishtian von Branchable mit Sodalsemag 1, 86, 87 — sue Humukakla 5, 890 — ses Hydrochiaca 6, 200 – durch Hydrelyss sakydridartiger Verbindungen 5, 871, 201, 400 -- gas Kohlehydrates 1, 159 - one Ligain durch Vermederung 5, Life — durch Saparetoffantschme der Kable 1, 18 -- ans Zooker 6, 200 Hydriawag mit Matriumfermiat 5, 487 als Kalknels (Dopplerit) in Tori 5, 542 Menge in Branakoklen 8, 164 Methoxylguhelt 5, 580 Methylachi eas druckezirakierter Braunkahla 8, 838 im Mostanwachs R. 67 Oxydation beim Anthewskem 4, 88 Ososiniarung 1, 36, 57 ais Phenoibildner 6, 949 Phenekiruktur 6, 284, 262 Singustur infeles Phenolerspon 6, 40 Schwelezelyss 6, 181 Stickstoffgehalt and drushpatrakierier Bramkohle S, 229 Struktur, Hinweis auf arematinche 6, 212,

Tour one druckextrakterior Branchile

-, Fahlen bei trockseer Destillation

L 588

K, 540

Temperatureptimum für Amebouis sen Ter! L 405 Verlaigung bein Erhitsen 8, 176 - bel getreckneten Turi & 581 Verhalten gram Brom 6, 944 — — Halogena 6, 940 — — Johnsmetelfelier 4, 289 — — Kaliumahlarat 6, 948 — — Balanters (l. 987 - - Beltwatsiature 6, 986 Senshine im Torf mit deman Alter **4, 200, 540 Engagerable** Drugkozydatice im Vergleich mit Capropalitza und Terf 5, 185 Butstehmenbedhaungen und von Bepropellables 1, 56 Identificiareng des Begriffs 5, 896 Swieshengiled im Verlachungspromit E, 880 Harass toffs Absorptionallisteleinit für Günten 6, 86 Autorylatics and thre Resistrature dorch Albali 6, 27 Benzelkerbensteren darch Druskerydation and Druckerhitzung 5, 208, 284 Bildeng am Land 6, 200 Druckery lation and Druckerhitenen suc Rohmeter & 200 Fohles hel Gärung von Cellulose 6, 176 Furga durch Drackszydation and Druckechiberas 5, 254 Melgrag ser Anterydation 8, 40 Oxydetics, Bedeutung für 6, 40 Obergang is Haustaskeres 4, 40 Bydrierung Allgunelses &, 404; \$, 660 (sas Verirag

Bydrierung
Allgumeises 4, 464; 5, 680 (ans Verirag
von Frans Fischer)
— Ther die Methode unter Drock 5, 478
Bertheletushe Vermebe, Kackprühung
2, 169
hel Druckwhitzung von Braunkohle mit
Alkalt 5, 265
Jed als Katalyanter 1, 266
mit Jedwamerstoffsture von Authranit
2, 155
— Braunkohle 2, 22, 169

- 14 Y 3 4- Fig 35(1-11-11-1	
mit Jodynametallature von Mikakle	mit Natriumformiat von rhein. Brann-
halbititur 2, 155	kohla, Minfins der Temperatur 5, 480
Futikahle 2, 158	— — Kohlen and sadara fasica
Gastlammkohle 2, 156	Branstoffen 5, 470, 484
Craphit 1, 166	Althugighett
Holzkehle 1, 163	vom Ritmengahalt 5, 487
Kamelkehle S, 156	
Keks 1, 168	Alters 5, 480
	Phenoles 8, 510£
Bekwelkohle 9, 150	The Paris of the
Statakohle 1, 1551., 161; 2,	Urteer &, 591
· 18 (sm Vorizag Frans Fischer)	— — Urteerkohlen vasserstollen 0,517
mit Keklenczyń und Wasserlampf	Olgowinnung durch Hydriarung der
unter gowthalishem Drusk (Braus-	Kokle 5, 470, 508
kahla) 5, 504	Verhalten des arematischen Ringes 5, 451
Wemerstelf unter hehem Druck	mit Wasserstoff von Hapktalin sweeks
5, 505	Verfiledgung 1, 961
	Sinren, erhalten durch Druck-
505	oxydation you Tourdion 4, 187, Aug. 1
	Wirkung (hydriarenda) sturker Alkulien
ala Urrache 6, 73	E, 867 Hydroxylgruppe
— — van rhein. Bennskale, Mafins	
der Tomperatur 8, 511 f.	in Kohla 1, 98
des Wassers 5, 5181.	Hymatomelanskure
in Gegenwart von	bei Alkalisekusles von Kalksals der
Austoniak 8, 188	Hambatarea (Dopplerit) 6, 190
Pyridin 6, 188	Hypochlorita
im Vergleich mit Wesserstoff	Bizwirkung von Calaimahypouhierit
E , 508	and debenomically 1 14
Einfinß des Dreskes	auf Ashanngraphis 1, 14
5, 800 £.	Bushenkelskohle 1, 14
	Diemani 1, 14
	— — — Kohla ameryka 1, 14
4, 819	Bhwirkung auf Diamant 1, 18
	— — Grapkii 1, 18
510£	— — Holskohla 1, 18
das Wanners & 518	hummartige Kürper aus Sasche-
————— you Branch him halb-	rum 1, 18
koks, Minfied des Gellematurials 5,518	Kohle smorphs 1, 13
- Kohlmonyd and Matriaufornias van	Littentrix 1, 18
Urteerkahlen wasserstoffen 5, 517	Bas 1, 18
von Urtserphenolen 5, 516£,	
500	Untersheldungumittel für Kohleastoff-
Literaturiburishi 1, 165	arten 1, 18 Indan
mit Netziumformiet, Abhlingigkeit der	Hantellung our Acetylen durch Zer-
gehildeten Gus- und Wammunge	setzeng bei höheren Temperaturen.
vom Seneratellgehalt der einenken	1, 971
Studie 8, 491	Löslishkeit in Ammoriak 1, 279
you zhais. Brankohle, Minflus	Spaling in Bearol 5, 439
der Fermistmange 8, 481	— — Chryma 5, 480

Indole

Nachweis im Tearwante S, 70

Inkohiung

Aligenciaes 2, 2; 6, 511 Definition 6, 48

Isophthaisiure sieks Phihalsiure

Laboured

Entstehung bei gewilkel. Desillation von Steinkehle 1, 88

- - Valencendestillation was Stainkohle 1, 88

Jod

Mirwirkung suf Kohle 1, 19, 25 — — Kethan 1, 295 guier Katalysator bei Hydrierung unter Druck 1, 296

Jodeltere

Biavirkung sal Anthrest 1, 11

-- - Diament 1, 11

- - Gametertenkohle 1, 11

— — Grapkit 1, 11

· — — Kehle 1, 11

— — Koku 1, 11

-- -- Bizinkahla 1, 11

Jodynamistoffalure Biswirknar auf Hiller 2, 151

-- Kokie u. dergi. 2, 151

— — Oxydationspredukt von Stalekahlen (H₁80₁ + K₁0s₁0₁) 1, 9 Zeinel sake Realition 2, 151

Jodenk

von Braunkohlenteertien 2, 146

- Leichtberein fi, 55

- Behwerbensin & 55

Kalliano

siehe Albali

Kaliumpermanganat

Minwirkung suf Bress- und Stalakohle 1, 18; siehe such unter Oxydation mit Oxydationsmittels

- - Helskahle reins 1, 1.1

- - Kohle 1, 11

- - Kehlenstoff 1, 11

Kalimelan

der Mitren zus Kohlen, trockens Dentillatien d, Stö

Absolutiong von Brouskatechia als 8,78

Kapronsiure

Oxydationsprodukt von Branchile mit verdienter Sulpekrature 1, 10

Karamelgarach

Auftratus habs Coordalares ven Stalskohla 1, 95—99

Karbarol

Behandlung mit H, bei 750° 5, 480 Bilding aus Diphenylamin 5, 480

Karbid

Bilding you Amtylen are 2, 204 f.

— — Äthylen ens S, 208 f.

— — Gasyumisehen was 1, 206

 — Kahlenvasserieffen (geeffenig, filterig, fest) som 9, 206 f.

-- -- Mathan am 2, 205

Konstitution 9, 218

Sarminng von verschiedenen Keridden: der Alkalien und alkalischen Brüss 2. 204

Ou, Ag, Hg 2, 205

Be, Al, Ma, Ce, Le, He, Pr, Se, Y, El, Fe, B, St, Tl, Sr, Cr, Ma, We 3, 2061. Mg, C. Bildung durch Rebitses. von

Nother net Mg 1, 200

Karbolsture -

Altwomheit im Steinhahlmuriser 1, 98 Bestimming in Phenolysmischen 2, 62 — gloss Phenol-Krundgemischen auch

Baschig 2, 178

Bilding ans Bessel + Wasser 5, 417

-- -- Omnaros B, 95, Anys. 1

— durch Mekitan von Phonelon mit Magner Salimkeits 8, 95

Intraktionmittel 1, 51

- für Tur! 8, 84 f.

Cohalt in Communication and Kolorestown 19, 197, 181

in Therbitates Stainballeserieser (Richling-Generaturerieser) 8, 89

Hydrierung zieha dert

Reduktion mit Zinn bei gewähnlieber Temperatur 8, 157 Bynthese Telnol + Wasser 5, 417 Uberführung in Antifa 5, 419 Umwandlung in Bennel und Maphinita 5, 415 als Moute für Mathanyibertimmung mach Zeinel S, 158

Karbosit

Herstellung 5, 688

Kasseler Braunkohle sieke Braunkohle

Kennelkoble

Anlanese hel 500 ° 1, 79 - - 000 * 1, 78 Archegehali 1, 188; 4, 848 Bennelextraktion 1, 58, 61 Chlorofermaxicalction 2, 156 Draskastraktion 1, 55, 61, 184 - wit Marktalia 1. 60 - und BO-Ratraktion, abweishendes Verbaliza 1, 184 Drugknzydation 5, 154-Mgranag als aktive Kohle 6, 181 Figure large styles 1, 120 Intershang 1, 36 Extraktion in Sociales 1, 62 - mit likelger sehwelliger films 1, 66 Fouchtigheitsbestimmung 1, 189 Hydriawang axis HJ & 150 --- --- Netrimebraiet 8, 484 Kokmandonia 1, 88, 79, 188; 2, 156 Methoxylgebalt 2, 189 Occariatorus, 1, 88 Paralflaguhalt S. 807 Behmistligewhause L 186 Urior, Antarbelinag 1, 188, sieke anch . Urtser -, Gewinning 1, 189, sinhe anch Uring Verkakung 1, 189 - in Abusisianakyslapparai 🗸 65 j 6, 400

Vorurbituung und Extrabiton 1, 72 Kohle aktive

Rightsg verskieltene Pfleasmeisife : str Hentelling von 6, 177 Mohlebildung Alta und sess Ansighten über 5, ödä Antuli von Cellulosa und Lignin an 5, 558 sun Hamineturen 8, 8404; 5, 878

Kohie (Himme-)

ziehe dert

L Alleman

a) Brannkohlen

Kohlen

II. Kohlen verrahiedener Herkunft

b) Statukohlen I. Allgundam Analyse 1, 96; 8, 1 Analytisch wichtige Beaktionen 1,99,21 Anchebestinament R. 195, 200; siebe anak Analyba Ausweriung der kohlenstoffreien Beminadialle 5. 600 Automydation and thre Both flowing durak Alkali 6, 27, 45 Backus, Betrachtungus über das 8, 85 Benningskalt R. 816 Bonnel oder Maphinita in 1, 79 Benmistraktur 6, 506 Bestandtelle 1, 96 Besighungen swisshen Kohle und Mrdfl 7 100 Bitamangehalt 2, 179, a. a. dert Brennstoff oder Robstoff in Nakunfi **L** 045 Brikatileraar 6, 500 Çelizionestamınlıştın 🐍 505 Destillation you Stainkahls, Vorginge had don 1, 79; & 876, 879, a. m. don't Destillation mis Kalk 1, 175 Dreakoxydation sieks dort

- - Alkali bei Destillation. 1, 172,

Binwirkung von Agencien ebezeinehin

(see Vertrag you France Fischer)

--- Bran 1, 19

1, 18

Einwirkung von Chlorat auf autorphe L 19 — — Jod 1, 19, 🛎 — — Jodefers 1, 11 -- -- Luitementoff % 188 --- -- Phosphorozycklorid 1, 25 -- -- Phospherpentachlorid 1, 25 — Bulferylahlorid 1, 6 Managarana and A. S. Betstehung 2, 1 L Extrakt und extrahleria, begierige Samurioffantishme 1, 51, Ann. 8. Extraction 2, 8 f., 19 - mit Äther und Betteel von frankter und getrocknoter 8, 816, Ann. 4 -- -- Bahweisers Resgues (Besisfinescag des Backvernägens) 1, El. Ārm. S Fehlen des Ferenringes 5, 582 Fenchtighelisbestimmeng S. 186, 196 Fenchtigkeitegehalt 6, 508 Haminaturen, Bildung durch fanerstoffenfachme 1, 15 Hydriceung 1, 149, 167; 9, 155; 4, 464 - durch Natriumformiat & 470 Inkohluur s. dert Kehlessielf-Fünfringe in 1, 4 Konstitution abjustants 1, 26, 61; 2, 4 (Vortrag: Hantiger Stand der Kehlenforeshung) Leitfühigkeit elektrische, Anderung beim Rehitsen natifelieher & 804 Ulgada als Ausgangustelf and Beasolstrukter 5, 650 Liguinstaumbann 6, 501 Metherylgehalt, Vertadering durch Autorydation 6, 45 Ole, Univending in and down Bedentung für Kohlenbergben und Verkekurene 5, 667 Olefanskillers in Koklasfilmer 1, 48, Ann. 1: 2, 300 Olgowiawang 4, 480 l. (Sasanamenfamong der Müglichkeiter 4, 470) -- durch Hydriorang 5, 470

Oxaletare durch Oxydetica 1, 18

--- im Ononielerungsprodukt 1, 41 ; ft, 160f.

Oxydetton 4, 842, 454 - mit Laft 1, 14; 4, 848£ — — von amorphie 1, 16 Omminische als Mahrebeden für Fettpilm 1, 19 Ossulaiserung 1, 98 f. Pereilingewinnung durch Extraktion **9**, 801 Probemiaskus 👢 185 Pyrophers L 175 ale Reduktionmettal 5, 440 Robstoff edge Broundsiff in Zakunft L 645 Robstelle, ale Quello neser chambaker L 668 Riiskstand 8, 860 Speciality, Binding des 1, 28 Schwefel, Gehalt, Harkmaft, Britisming & 498, a. speak unter Bahwatel BelletenishedHebbelt 1, 49, 81 - dareh Autoxydation von Handa**attures** 6, 64 Godanska 1, 18 Unrecknung von British Thornal Units (B.T.U.) in Kalorian 4, 507 Untereshelding von Breze- und Stelokohim S. S (Vertrag Frans Fischer) Vaterscheidung von Kahlensteffarten durch Verbalten green Hypochlerite Unterschung und Analyses, nace Form der 1. 195 VrijestMatica 2, 18 Unsuranguatelle, alta und nom An-ALLEN & DAS Valenmedestillation 1, 88 Verbranuer 4, 4481. Vertile & 507 Kerfell der Steinkohlen bei Untraktion mets 80, 1, 65, 66 Seemmenhang switchen Methorylgehalt und Destillationsprodukten **9.** 188 Zusemmenestung, Apackanny darther 1, 45

II. Kohlen versthiedener Herkonft

a) Breezekohlen

von Mauri (hitzurinian Kohle), Druckextraktion wit vial Bearol 2, 68 (Extrekt A)

Mittaldautacka fickwalkohla, Manasatarsaclym 8, 841

- - Extraktion & 849
- --- --- Helsvert 8, 849
- -, Methylashi 8, 848
- -- Bekwelenelyns 8, 848

Historiansitzer Branchshia (alkalife-Heh), Methonylgebelt 2, 159

b) Statekehlen

Armhalle, Elementerarelyse 8, 100, Arr. 1

- —, Sekvetigehelt 8, 98 f.
- —, Urtagrausbents 6, 100

Durhamkokle, Kokumberta 1, 85

—, Vakamelestillation 1, 85

Rochweller Kahle, Mayirkang von Brun 1, 10

von Ibbanbüren, Geologischen S. 251

— —, Urverkokung 8, 2481., 260 (Tabells). 269 (Bespreekung)

ans Illinois, Keks 8, 219

Japanische Kokla, Bengolaziraktien 1, 68, Ann. 9 (hohe Extraktemberte)

Mindener Kohle, Anlessen sweeks Benshavelanner 2, 864

- — Benstereickten 💃 579
- —, Brumenhi des Bezeine 2, 865
- -, Menenterenelyse \$, 864, Ann. 1
- —, guslegianhe Formation S. 867
- - TearCiverland 9, 818, 858
- - Triser, spen Gew. 2, 818, Ann. 1
- - Verkelmag 2, 884

Medarrheitsisch - westfüllsche Kohlen g. g. Stelnkohlen

- — Legungererhilizien 8, 949 t.
- - Urverkokung, Verhalten bei 8. 240 L
- —, Käkehle von Zeche Resmblumendelle, Immediatanalyse 2, 200 --- , Futikokla Zoaka Outarfald, Fifu

Mathilde, Assharshalt 1, 150

Historietnisch - westillische Kahlen, Fettkahle Zeehe Osterfald, Mathilde, Manataranalyse 1, 150

- - - - - - Koksansbergs 1, 150

1, 150

., — —, Wesserreksli

– —, Magurkohla, Anilhaziraktion 1, 50

– –, –, Omnidarung 1, 88

Mederschlesische Kohle, Verhalten bei der Urverkokung 4, 1 Obseschierische Kohle, Drecksztraktion

mit Benzel 8, 18, 85 --- Halbkoks 8, 9, 14-47 (Tabelles)

— —, Legerary 8, 82

— —, Urdestillation 8, 1, 14—97 (Tebelles)

Baszkahle, Generatoriner 1, 145

—, optioche Aktivität 1, 145

—, Urteer 1, 144

—, Urverkokung 8, 275 (Tabella), 205 L (Bespreehung)

Schotifecha Kahla, Kohmusberta 1, 66

--- -- Vakuundestillation 1, 66 Mintone-Kohle, Koknensberts 8, 219

-, Vekunndestilletten 1, 68

Vermillien-County-Kahle, Heiraktien mis Phonel 1, 51, Ann. 8

—. Urdestilletion 1. 90

Kohlenghamla und Besiglisterung 5, 698

Kohlendloxyd

piche Kohlensfure

Kohlenforsolung

hautleer Stand (Vortrag) & 1 Institut in Breelen, mer Gritadung L, 690

und Technik, nahe und furne Kiele R. 18 Mala und Marchaises 6, 501

Kohlenoxyd

Amelogation durch Britism mit Wanner mater Druck 6, 65, 868 Midwar bei Holsdartilletten S. 288 Fermiethildung mit Basm 6, 860 & Hairvert S. 819, Ann. 1

Hydricungumittel 5, 505; 6, 78, 188
Olbilding mit Wassentell bei sahr
hohen Temperaturen 4, 496
Raduktion on Formaldehyd and Methylalkohol ther Formist 6, 889
Univerding in Wassenges siehe dort
Versingung mit Alkahelen 6, 889

— Wassen on Amelonesiure 6, 889

Toblecature

Bettimmung im Koksreisumeniak 1, 206

— mach Lunge und Rittener 6, 848

Bildung bei der Holmtestillation 3, 200

— Mentanwachstestillation 1, 215

Madpredukt bei Omnisierung von

Brunnstoffen 1, 86

Entirmungemittel für Phonols aus

Urterdestillation 4, 217

Hoben- und Reitpredukt bei Omnisierung von Brunnstoffen 1, 20

-Sahl (OO₂-Sahl), Bestimmung 4, 26,

Kohlanstoff

Alkaliaskuslas von Diament 1, 18 — relasm 1, 17 Minwirkung von Ohlor 1, 18

- - Flam 1, 18

890, 845

- - Kaliumpermanganat 1, 11

— — kona. Bohwafalalara 1, 6

Thorgang in Kathan hal hohen Wamerstellisrack and bother Temperatur 1, 158

Kohlenverarbeitung abeneische Betwicklungsnassiehten 5, 695

Kohlenwasserstoffe

Abienoming der filbedgen Persiffekohlenwammentoffe von Teartien mit Austra S. 41

Aliphatische im Urter von Kemelkehle I, 95

Alkyliarung aromatischer mit Ohlermathyl 1, 806 f.

Armetiseks in Olganier S, 18

- Kakurultan, Abstaumung von Liguin 6, 606

Autoxydistion im Idekt 4, 887 Autoxydistionisti aromaticales, Betrackingen ther 4, 810 Behandling theredoels are Steinhoblesurteer set H, S, 441 Bilding are natisaber sue Parallinhoblesure numerialism S, 269

- - Burnelkohlen-wanerstoffe aus den Phanelen des Urisers 4, 879

-- von fillenigen sys Gason (OH, + 00) über Michal 4, 496

-- testen, filmigen und ganftrmigen ann Karbiden B. 1908 f.

- - Manigen derek Hydriarung von Steinkahle mit HJ 1, 165 f.

Drack bel hoher Temperatur 1, 158
— mus Harmen und Weelsen 5, 506

Dehydrogeniestics arountischer 2, 276 Draskozylstics 4, 296

- arematiculer 4, 810

Mindielem son Sininkahla durch Rekitsen A 1981.

Einwirkung von Autylen auf armatische fugurwari von AlOl, 1,378 Einmenteranstyse aus Bennukuhlunnekweiten 2,55

-- Gamastaltatuer 8, 65

- - Bielakeklasarisar 8, 55

Betalkylierung gromatischer durch Redukties mit H. 4, 275

Rettering unguilitighe durch 80, one Valuanteer 1, 80

Patialuren durch Oxydation azumatisaker son Vakuunteer der Statukohle 1, 88 Manuspunkt son Brauskehlemekwelteer 8, 60

--- --- Steinkohlerariste 8, 00 Gehalt aus Brannichlessehweiter 8, 55

- - Gemagialisteer B, 55

- - Steinkohleserteer 8, 84£

- es engustifica in Branchollesadvelier 8, 60

— — — Rielakuhleunriser 8, 60 Hydrienung elebe dort

Oxydation mit Luft und Katalymteem yes aromatischen 4, 840

- arematischer, Betrachtungen über dan Vorgang 4, 814 L Paraffizionles wasserstoffs in Benzinfraktion ann Urteer 2, 20

Helegallyse sus Branckahlensek weltter 8, 81

- - Steinkehlenuriere B, Ci.

Spalinng pyrogene hoshmelskularer na niedrig siednalen 1, 87

Specifisches Gewicht aus Branckohlenschweiter 4, 50

--- -- Ganantalister 8, 59

-- -- Bisinkohlestriest 🖣 🐯

Tourhildner, hydroarctactische als 1, 80 Trelimittal, Verständule der Vergünge im Explanion,meter bei Verwendung arometischer als 4, 816

Trummag von aliphetissken und aromatisshen durch Wirmsbekandlung 5, 468 Ungestitigte, Monge in Branskaklunisse

(H, 80, Matheda) 8, 186

Unterskied you altphatisches und aromatischen bei der thermisches Kerntung 4, 878

Verbrutnungswitzme aus Brasskohlensehweltser 4, 58

— — Gammetalininer 8, 50

Varhaltan von altykatioahen beim Reklimm mis H_a 5, 406

— aromaticahen und hydrogromaticahen beim Brhitten seit H, S, 457 Viakosität aus Branzinshimuskwalter S, 60

— — Stainkohlenuriaer S, 60 Wärmebahandlung ungunittigier S, 145 Zerwinung pyrogene, allgemeine Re-

irachiungen I, 201 f. — --- von gentitigien aliphatischen I,207

- - - aromatischen R 2001.

- - - kydrogremetischen 8, 200 f.

-- - komplexes 2, 277 £

- thereighe you all photisches 4, 875 f.

Kokureltser

a Tue

Kobs

Amboute von Anthrasit 1, 88 — rasis, Braunkohle 1, 88 Ambeste von Milkohle (hallsfelt) 3, 156 -- Feitkohle 1, 82, 58, 79, 196, 150; 3, 156, 518

— — but Destillation but historia Wasserstoffirmskus und Tempuraiarus I, 150 f.

-- -- Gustlamuskohle 1, 88, 79, 189; . 2, 186, 860

-- - Karnelkohle 1, 58, 79, 189; 3, 156

- - Behwelkohle 🕱 880

Midnig 1, 44, 45

Drackoxydation von 4, 848 Binwirkung von Alkali 1, 17, 18

-- -- Jodafare 1, 11

— konn Schwefaldture I, S. S. Momenturannenmenschung von Braunkuhle A. St.

— — Siniakohla A, S.f. Herisakwafulung S, 498 Osoniniarung I, 87

als Raduktionemittal 5, 480 fallstratefiedlishkeit 4, 448

Kondensttiensmittal Aluminiumshlerid 1, 280

Kondensuionereaktionen bei pyroguen Kenstinungen 2, 272

Kraekdestilletion

Allgeneines ther Krackprous 1, 212 Apparatur 8, 91 f.

von Brannkohlenteur, Benningshalt im Gas bei Atm.-Drack 2, 48

- -, Benningswinning bei Atm. Drusk 9, 51

Hapkinlinhildung, Konneticken für 8, 96, Ann. S

von Parattis E, 42

Kracken

s. Wirmsbehandlung

Reintalliention fraktionierts mer Reinigung der Urtestöle 1, 145

Kreeset

Bestingung 2, 67, Ann. 1 Bestingung am Brankskimpriser 2, 114, 118

- - Schwelinkimarier 3, 04, 59

Matetakung in Schwelkahle 4, 249 Cohelt to Doutillaton can Schwelkuhle 1 105 Hydrianus siaks dark Reduktion on Bound 6, 186 Richman der Mence durch lengume Dustilletion des Urtures S, 189

Kreeni Alkalikresylets, therecloshe Zersetsung 4 958 Amisagus mit Ha,8 6, 810 Drucktrydation 4, 809£ Batteraung and Tourisatilistes mit Wasser unior Drunk 1, 967 Fraktionierung 2, 200 Cabalt in Connectalization & Sec. --- -- Gasfiammkohlumurtour I, 986 L, 944 -- -- Vakusustaar sue Statukohle 1, 80 Jahrenscodulction and Statuboklamectour R M6 Löpugyersöges für Waser 🖺 288, Methoxylbuttimmung des Garflammkahilmarium 1, 200 Maakweis im Hakistertoerii 9, 940 — — Tariinar I, 1840 (Phenole) des Statukah lesturtatus 🖺 200; £ 588 Behwelelwamerstaff Reduktion mit unier Drack 6, 155 f. . - - H, ex Bened 4,886; 5,449; 6,1981. -- -- bei verschiedenen Temperaterres & 440: 6, 1982 - - Man hei gewöhnlicher Temperatur 6, 167 Technisches (Handels-), Autali an o-Treasure von e-m-p-Kreed als Kreecarrendgelieren 9, 250 — der Homeloges ans Steinkohlemeriser 1. 958 L Unifolishkoji in Automatick 2, 944 Laurinneg pyrogune von meter 2, 244

Kresoxyvas igniture

Allgemeines 2, 957£ Antil der 2, 200

Athylester der 2, 950 Bhwirkeng von Alkali 8, 80 Gevinning 1, 801.

Kuskarali nicks (linchister (estatecher)

o-Kresol Druckerydation & 918

Lackartice Produkte ges Branchoklengenersterten 1, 167 — Phenoles durch Drughrayd ation 4, 200-

Livorinkousa bel Destillation von Cellulose & 900 --- Mingirkung yan Alkali ani Lanb 8,306 . Laderlatterents

ses Branskohlengungsterteer 1, 187; 2, 180, April 1

Lederkohle Elswickung von Albali 1, 17 Lettichiefent

you Hallakoka ana Braunkokla A, 894f. — --- Twf 4, 804

-- netficien Kohlen, Antreite und Andereng beim Britisen & 304£ (elektriache)

- Kupfur-Phusphor-Leglarungez 4, 400 (Wilme- und elaktrischi)

- Metallen, Messengunethode 4, 427

طصلا Abban durch Autoxydation 6, 80

Adiptacture bel Drackschiteung mit Albell 6, 274 Albalizabateles & 976; sinhe spek Drockwidtener mit Albali Antel on Kehlebildung 5, 888 Arenesticales Water in chemischen Verhalten & 550 Ambershalt 5, 108 als Ausgangestoff und Beauclatraktar der Kahla 5, 550 Antecydation and thre Besinfirming

durch Albali 6, 97 Bakteries, Verhalten gegen 6, 845., 178

Beständigheit gegen biologische Binfilms 6, 8

Bestimmag in Hols 5, 594 Branchatockin bel Alkalischmeles 6, 221

Branskutschin bei Kalisthmehn der Balfonkuran 5, 558 Destillation trockme 5, 106; 6, 294 Druskerhitsung 6, 278£; siaha suah AlkeHashmaka – der alkalienhen Lönnagen, die bei der Druehmydation erhalten wurden 5,815 -- mii Berkunkerbonsi 5, 840 — — Matroniange 5, 844, 869 — — Warmer 5, 841 —, Ferbe der alkalischen Lösener L 845 -, Literator über Einwirkung von Water and Albali & 567 .- Linkhkeitsvergang durch Albali K. 845 — Nethylalkohelbildung 5, 850, 859 —, Bituren entstandene: Adhibature 6, 274 Amelionellure 5, 208, 259 Bersonture 5, 208, 818 Bernetelneture 6, 976 Enigetare 5, 859; 6, 274, 276 Haminelares 5, 318, 352; 6, 274, 276 Inophthelalure 5, 208, 818 Oxaleters 6, 276 Phonelkurhonelluren 6, 274, 276 Drushurydation, allganoine Bengitangen fiber ekstelsehen Abban bel 5, 200 —, shoulasher Abben durch 5, 208, 201 -, Fahles von Ferna 5, 816 —, Mathylalkaholbildung 5, 228 —, Marus enistanders: Amelicanters 5, 994, 999 Bensonskers 6, 2, 6, 8, 21 Bennolpuriakurbandure 5, 200; 8, 2, 6L 16 Berasizlasture 6, 1, 6, 11 Marigrafiare S, 224, 220; 6, 1, 6, 7 Francisco 6, 1, 6, 18 Handwellithelare? 4, 2, 7, 21 Hamissiaren 5, 204 Inspikalalura 6, 2, 6, 9 Mellithefare 5, 200; 6, 2, 7, 18, 19 Oznistara 5, 200; 6, 1, 6, 18 Phihalettere 6, 2, 19 Prehalistare 6, 2, 7, 18 Pyromellithelare 6, 2, 6, 15 : Trimellithature 6, 2, 6, 19

Druskozydation, Sturen, Treasung der mit Wasserdampf nicht fitichtigte Ettern 5, 226; 6, 8 —, Verlauf, Beobachtungen über 5, 221 —, Vergleich mit der der Callalom 6, 8 Etwickung von Antimonpentachlorid; dabei Bildung von Hexackloriemel 6, 801 f. — — ; — — Porchlorithan 6, 201 f. — Ohlor 6, 801

— Matronlange in Abwesshelt von
Samminif 6, 20

— — — Gegenwart von Samerstaff
6, 28

— Salpeinrainre 6, 557, 579

Schalt in Hälssen verschiedenen 6, 530

— Lankhittiera 6, 530

Hersilleng und Rankmann 6 561

Harstallung nach Beskmann 8, 261 — sus Kiefernkols nach Willstätter 5, 107, 884

Hamahlorbennel, Bildung bei Einwirkung von Antimenpentaahlorid 6,869 Humbelluren, Bildung mit Alkali in der Wärme bei Gegenwart von Sauerstoff 5,866,560; 6,98; a. szeh Druakunjdation von Lignia

—, Bilding bei Vernoderung 6, 114 Hummetarebildung 5, 205; 6, 20 Hydrierung mit Hatriumformiet 5, 484 Karbunylignin (b-Lignin mach Klauon), Methanylighalts von 6, 201

Kahla, Bigning zur aktiven 6, 181 Kanstitutionsfamel nach Klasen 6, 978 Lignineulfosture, Ausbests an Protokutschusture.bei Kalischmelm 6, 981 Mathenylgahalt 5, 108

—, Verinderung bei Antonydation (), 44 Methylgruppe, Vermifung der 5, 267 Mirelignis, Asstyllerung 6, 200

--, lielierung und Heinderstallung 6, 2012. Oxalatare bei Oxydation mit Salpeter-

etare 6, 979
Pereklortikan, Bildung bei Minwirkung
yen Antimonpertashlorid 6, 802

Phonolymbil bet trockener Destillation
6, 298 f.
Phonolstruktur 6, 281, 298
Protokstrukturiure bei Kultischmelm
5, 858
— — der Salfasiuren 5, 558
Urtser, Gahalt an sauren und neutralen
Bestandtellen 5, 111, 568
Urverkohung im Atuminiumschweispparat 5, 63
—, Vergieleh mit der der Cellulen
5, 115
Vahunndestillation 6, 298
Vanilinature bei Kalisekmekse der
Sulfasiuren 5, 668

Limit

Vermederung, Verhalten bei 5, 555

Alkalimhmelm I, 175 Drucksstraktion B, 808 Mignang als aktive Kahle 4, 183

-- im Urteer 5, 118

ens Ungernt

Emerandary 5, 107

Limitilammkohla

Aschagehalt S, 161, Anm. 4
Bennelextraktion S, 162, Anm.
Urverkokung S, 161, Anm. 4
Wamnegahalt S, 161, Anm. 4
am Westerwald:
Ambegahalt S, 80
Eigning als. aktive Kahle 6, 168
Kronot im Urteer S, 86
Untangevinning S, 68
Wamnegahalt S, 88

Lignoverinsture Eigensekaliun 6, 898

Literatur Anchebestimmung der Kohle A, 195

Bakeliis, Gowinssag und Mgensekaften 4, 281 Bénzingswinssag durch Witzensbehandlung von Mrifflen und Produkten aus Kahle 1, 211L, 218, Aus. 1 (unter Bennolkarbesstaren, Higenschaften 5,577 Bituusa aus Brannkohle S, 68£.

Hrankohlester, Gewinning unter versthiedmen Versichsbedingungen 2,66 Cosliin-Verfahren, Überblick über 1,100 Del Mesta-Everett-Verfahren, Überblick über 1,100

Destiliation you Cellulose 1, 176; 3, 287

--- -- Stalukohla I, 71, Ann. 1

--- -- nett Albali 1, 174

-- -- bei ziederer Temperater und gewähnlichen Druck 1,78, \$2

Dracksridium von Cellulose und Ligaria in Gegenwart von Wasser und willrigen Albalian 5, 884

- van Paraffin (Enolling) 1, 213 Entraktion, Ultere Ergebnisse auf dem Gebiet der Kohle- 1, 45

-- von Hols, Torf usw. mit organischen Lünngamitteln 8, 201

Funktigkeitsbestimmungen der Kehle 8, 1861.

Ferniathildung an Kohlmozyd uni Basen 6, 860

Hamilastera and Kohlen and Terf 8, 1641.

Hydrianing von Kahle v. dgl. 1, 155 Hydregenialaring unter bahan Dresk 1, 281

Katona in Mostanwacha 4, 205

Kohle, Herstallung und Wirksamkeit aktiver aus Pflanessatoffen 4, 181

 und Kahlmeinif, Elsvirkung absmissher Agunder 1, 1

Kohlervannerinth, Bildung von garförnigen, filmigen und festen aus Karbilen 3, 200 f.

silvylierts are untitable, Abbanusie
 Wirkung von Al Cig auf 1, 297 L,
 245

 erometische, Methylierung mit Chiermethyl 1, 805

Koks und führlige Substansus, Bestimmung der Ausberia 9, 190f. Kronie, Bestimmung und Naukweis is

Druck); S, 198, 199, Axis. Teares B, 940f.

Methen, Einwirkung von Ohlor auf i 1, 508

- Residence 1, 996

Mineraldie, Oxydetien mit Samustoff und Omn 4, 20

---, synthatische Gewinnung une Ganca d. 471

Novelasks, Cowinsung and Rigueschaffen 4, 221

Olgavinnung, neue Möglichkeiten aus Kahle 4, 458

Oxydation was Brauskohlastoortion und Brittien 4, 148—148

--- grometischen Kohlenwasserstellen durch Leit; oder gasificzigen Santrstell 4, 887

- - Kineraldian and fastem Parallin mit Samendoff und Oson 4, 26

Parattin, Einwickung chamischer Aguanien auf 4, 81, Ann. 1 und 8

---, Oxydation mit Sumerstoff und Osca 4, 26

Phenole, Restriction bet hohen Tumperatures 4, 878 L

Premier Tarious Fuel-Verfahren, Überblick über 1. 100

Verkakung von Kohle bei niederer Temperatur 1, 100, Ann. 1

Zahlenangubas etnige. — Umruchung von British Thermal Unit in Kalorien 4, 507

Estatuate pyrogene von Kohlenwasserstoffen A. 261

 therefore von Physician and Vermick on derm Herstellung 4, 287

Lithium

-termint, Secial 6, 855 -hydracyd, Hinwirksung von Kahlenexyd 6, 868

Lostichkeit

von Extrakt B in fittinger sukwelliger Stare 5, 44

Montanhars in Potrolities 4, 806
 — in filledger schweftiger State

6, 44

von Montinuvacka (rein) in PetroRibar A, 865

- Paraffin in Petroläther 4, 365

Lösungsberned Betalkylierung mit AlCL, 1, 250, 266

Leftsquareinff

eaf Kahle 3, 188; a. mah Druskenydetion and Oxydation

Magurkohle

a mater Kohles

Magnaghin

-formist, Zerfall 6, 885 -hydroxyd, Miswirkung von Kohlenoxyd 6, 870

-kurbonet, Mawirkung von Kohlenexyd 6, 879

Karbid bei Zersetzung mit Wasser, Hildung von Allylan 1, 200

Menen

Gehalt in Hillsern & 308

Märkische Braunkohle u. unter Braunkohle

Matthohlen

a. unter Kablen

Malen

Abyeemheit in Steinkohlemerteerparaille 2, 800 Vergleich mit Heptakoem 2, 805 Verkenmen im Bengalaxirajei 1, 90

— — Blazenwachs 1, 90

- - galia, Patrolsona 1, 90

- - hand, Petroleum 1, 90

- - Vakemetser 1, 90.

Malithalare

Ambenia guto bel Koniferinholukohlo 1, 5

Bildung hei Druskinrydation von Braunkahle 5, 240, 200, 200

— — — Ligada 5, 250; 6, ft

- - Binyirkung von Ohlorat auf Lempenruß, Senkarkohle I, 19

--- -- Hyposhlorit ant Kahla 1, 18

Library and Halskohle and Kehlerstaff 1, 11

Bildung bei Mitswirkung von Haironlauge (83 % ig) bei Luftmiritt auf amorpha Kohla 1, 16 - - - reach. Belyeisenture auf Uraphitanyd 1, 5 · — — — — — Graphitature 1, 5 - - - - - Holzkoble (gut gebrumi oder sangegiüht) 1, 4 - - - - Koklenstoff (amorph) 1, 4 -- - Balpetersture mit Kaliumchlorat saf Graphit 1, 9 - — — — — — Graphitatura L 9 - - - - Ings. Behvefalsture sui Holzichie; debei Entstahrung von Democratic Lands 1, 5 - gestage oder gar beine bei Etewirking you much. Salpetersture enf: Branskohle 1, 5 Carphit 1, 5 Behragit 1, 5 Statebooks 1, 5 Druckerhitzung 6, 108 Maranchetten 1, 40; 5, 560 Harstellung durch elektrolytische Oxydation der Kahle 6, 108 Pyromellithature 1, 5 Relaiging des Matrimenties 4, 100 Mallimbaltare ans Mallimylalkohol 4, 420

Mellogun

durch Maybring you Chloret and Lamperral 1, 19

Mellophereiture

Riguenhalten 8, 560

Mais.

Augreiferkeit durch phenelhaltige Urteentile 6, 570 Margirkana you Kohlenoxyd 4, 877

Majalloxyda .

sur Formiathilding 5, 878

Mathen

Assiylenbildung 1, 298, 297 Rildrag ern Hexen durch Spalinag 2, 268 – Karidden durch Zersebsung 3, 205 L -- but der Kahlandestillation 1, 98 — durak Redaktion vot Kehlengryd infi Waterstoff C. 817 - bein Wassergaspropel 4, 817 Einwirkung von stiller elektrischer Butladang 1, 208 — — Jed L 996 -- -- Bahwafal 1, 995 — - ultravialetten Struhlen 1, 198 Permeldehydbilding bei Verbrause 1, 198 Helevert & 819, Ann. 1 Reaktiones (Lit.) 1, 196 f. -- mit Amitylm 1, 207 — — Bensal 1, 208 -- Chler 1, 205, 809£ (spen Lit) -- -- bei Gegeswart von Katalymateria 1, 203 – — 🗕 ta ultravialettus Lieki 1, 808 --- --- Sexuarate(! 1, 1998 — — Stickstoff hat dunkter alektrisaker Entledman 1, 500 Verhalten bei hahen Drueken 1, 997 Zarfall being Mehitana 1, 205 Marking bein Britism durch Metallo I, 996 Methoxyl

Bertimming (Methods) 9, 151; 5, 500 Cahalt in Brannhakis (mitteldentrahm) **1**, 168 — — — (wiederia unitzer) 🖺 182 — — (chabdathar) 🐧 189 – 🗕 Fattkohla 🕽, 188 – — Gastismulmble 🗓 182 -- -- Hali 👢 158 — — Huminstaren ans Braunkskle B, 588 – – Kannelichie 👢 158 – — Kreedgeerisch und Gestlamer-

kahlauriser 💃 🕬 - — Lazh 4, 200 -- -- Lignithoble 🖺 188

Gebelt in Magurkohla authrasitischer 2, 152

- - Masskinsuturf S. 150

- - Montanharz 8, 881, 848

— — Mezizawacha (rein) 8, 381, 846

- - Ososisierungsprodukt (verestert) ens Kohle fl. 105

--- --- Priesemetelles vernedertes 5,580

— — Phenoles sus Stälnksklenerteer 9, 200

— — Sekwelkohle dr<u>aekustrabierter</u> S, 881 f.

- - Tool 2, 169

- - Toriber 2, 158

- - Urtow san Branzinkia B, 158

-- - Bteinkohle S. 158

Verlainung bei Antonydation von Pflanstatiofina 6, 44

Methylalimkol

Betilmung mek Zeisel 6, 543 Bilding sus der Methoxylgruppe von Brusseinfin 8, 152

- - Hole beim Kechen mit Wanner 2, 158

— bei Druskerhiteung von Ligaria mit Bariumkerbonst 5, 843

-- Dreskozydation von Ligaria 5, 200

— eus Bulfitieuge 5, 858

— hei Kerfull von Culsiumiermini 6, 1865 f.

Extractionmettal für Phonole am Urteer 4, 918

Literagunitial für flamentoff 5, 674. Fachweis 5, 226

Oxydationsprodukt von Branchable mit Sammioff I, 15

Realtion mit Naphtalia und Chlorotak
1. 000

for Schwelwauer von Branchokle und Turf 2, 168

Methylanthrasen

im Sielskohlennriner 1, 95

Methyllarung

srenstiteher Koklinyassamielle mis Chlemethyl 1, 205

Methylnaghtalin Matasikylisrang S, 486 Methylanki

Bessiehung 2, 152, Aug. 5 von Braunkohle und ihren einselnen Bestandtellen 2, 889

- Hambasteres 8, 888

Milohellure

Destillation in Aluminium schweispparat mit überhitzten Wasserdempf 6, 121 Einwirkung auf Aluminium 6, 126 Entkarbenyliumung 6, 99 Gewinnung durch Erhitzen von Cellu-

less mit Alicali 6, 99, 115

Mineraldi

a unior Schmieril: synthetische Gewinning aus Gason

Mondgastnings
Tearti and Genfin michile 1, 147
Mondgastner

siaks Tear

Montanhars

sus Breunkahle S, 200 — Kamaler Kahle S, 66 Dariffelies S, 224, 226

Destillation 8, 884, 850 Maranhaften 8, 845

Managaranalyse 8, 880, 845 Heiswert 8, 880, 846

Liuliahksis in Bessel 2, 66, Ann. 3

--- Petrolither 4, 865

-- - Teleol 2, 66

— — verschiedenen Lösungsmittels 8, 202

Mathyimhi 8, 881

Staremiki 2, 08; 8, 881, 848

Truning von Mexicavache 2, 65, Ann. 5; 8, 260, 8442.; 5, 44

Vermitungumhi 2, 66; 8, 881, 846

Montanon

Mgranhaften 6, 802

Montanelare

Athylester 8, 401

Bestandinit des Brumkehlenhitzmens 4, 808

im Bitumen als skarakierisische Substans I, 67; 5, 555

Formel 6, 805

Schols im Montanwachs 8, 891

Gewinning S, 171; 6, 804, 800 Literatur G, 808 Lindiahksii in Ammoniak S, 186 — Petrolither 4, 865 Methylmine S, 400 Omnisiarung S, 169, 171, 176 Relaigung S, 804, 400 Vermineung S, 401

Montanwashe

Alkohels in: 6, 801 Ansbestestuigerung durch Benegidruskextraktion von Branchskie 1, 204; S. 17 Bensingswinnung durch Dreckerhiterung yon Produkton san Braunkohlo 1, 216 Destillation 1, 214; 2, 67, 97; 2, 884 14 201; 4 202 - mit überhitsten Wangriempf & 71; 4, 906, 907 - ha Yakuma 9, 88, 78, Ann., 74 (Taballa) Drackerhitsung, dahel Benefa- und Trabilgovinning 1, 916 Druskuzydation von destillierten 4,904 -- -- raffhireinn 4, 900, Ann. 1 — — roksas 💪 180 f. - - vorurblisten & 2011 --, Marias des Albalis d, 180--188 -, - - Druskes (60 Atm.) 4, 200 —, — — Leithershganges 4, 180—188 —, — der Temperatur 4, 184 (Sakittalautokiav), 186 (Bühruntokiav) -, - - Zeltieuer & 184 (Beithis)antaklay), 186 (Rührentoklay) - Vergleichevereneh mit Netronlange und Sedalamag (miglisher Minfias der Verseifung) 4, 188 -, — mit und ehne verbergebende Verseifung bai 150°, 175° und 200° 🚣 196L Migraechalize S, 846; 4, 903 (year vereridiates)

Mayirkang you wherefee Americals.

Mang S, 188, Ann. 1

169, 170

Meinentaranalyse S, 200, 546 Feitaluren als Osmisierungsprodukt S,

Futialieren durch dan Bulininganha Natronkalkverfakren 2, 170, Ann. 1 Gehalt am Branskehlaugrteer 4, 868 Continues on Minnerplate Branknikle 6, 891 — darek Dempisekwelverishne 2, 70 – — Druskustruktion der Kohle mit Bennel 1, 801; 2, 70 — von raffinierien 2, 70 Haragehali von rohan 2, 56, Ann. 5; 6. 801 Heisvert 8, 850 Huminstaren in A, 67; 6, 891 Ketene 🔍 67, Arm. 1; 💪 565 Läglichkeit in verschiedenen organischen 💛 Lönngunittala 8, 886; é, 866; é, 44 **Mathylanki S. 861.** 848 Outsidering in Assiylenteirachlerid 5. 117£ -- -- yez verarkitaten 5, 164 — — Rissuig 2, 169 f. — — Kalikaga verdünzter 2, 178 -- -- Bedalöung vurdünster 2, 179 Oundelerungspredakt, Transung in sentrale und mure Bestandtelle & 194 . Reidgag 1, 20 Staren des 6, 891; a auch unter Montender: Starmaki von eigenflichen 3, 351, 0, 507 — -- raffinierium 4, 200, Ann. 1 — — rakan 1,88 Sekwelelkaltige Körper im 2, 67 Shalifar come de, 20 — — draeksztrablerten 4, 189 Trefbölgswin sung durch Drunksridissing 1, 916 Treaming you Monteshers mit Liber und Alkahol S. 200, 844£ - — — Allesiger schwefliger Stare š. 44 Verseifungunahl vom eigentlieben 8, 881: 8 807 – — refilidariae 🔩 900, Ann. 1

Yorurhitaen 4, 202; dahel Anfireten

Seriegung mit Alkehol von roben 2, 60 Seenmantstater 2, 20 ; 4, 46

TOR OO. HAR H.B

Materentil

Eigenschaften 8, 111, 119 Gewinnung aus Steinkohlenartese durch Destillation 8, 100

. Myrichature im Wachs **4. 208**

Myristinature Ausgangestoff sur synthetischen Deri stellung des Haptakonsus 2, 806, 819

Myriston

Unwandling mis PCL, in Chlorid S, 508, 514

Manhtalin

Abwasshuft in Hockefuriaer 1, 119 — Uriner 1, 99, 118; \$, 216; \$, 218; 6, 167

- - Vakuunteer L 85

-, Gegenwirt von Derivation im Urteer C. 107

Analyse der durch, Riewirkung von Al Ci, entstanderen Öle 1, 948 Bestimmung als Pikrat 1, 981; C, 167 Bildung, Allgemeinen 2, 971 L

- aus Acetylen 1, 271

--- Inda 5, 439

- - Phenel 5, 418

- - Tetrakydrenaphialia 5, 481

— Uriner von 750° an S, 216, 848 Dampfürusk 1, 279

Dikydrensphialia durch Hydriarung 1,

Drushusydation 4, 886

Miswirkung von Asstylen in Gegenwart von Al Ol, 1, 250

-- Athylen in Gegenvect von AlCL 1, 200

-- Mathylbennian in Gegenwart von AlCi, 1, 256

 — Solvenizaphia in Gogenwari von AlCL 1, 967

- - Anotes in Gegenvert von In Cl., L 250

- - Athylalkohol in Gegenwari von Kalli, 1, 827

- Branchilenter in Gegenvert von Sa (L. bel 800° 1, 250 Einwirkung von Helsteer in Gegenwart von EnCl., bei 800° 1, 200

-- Methylalkohol in Cogrammer von En Cl., bei 500° J, 230

--- Phonol in Gegerwari von Zn Cl_n bel 190⁴ 1, 200.

Erhitsen im verslanten Bisteroke im H.-Strom 4, 209

Gehalt des techn. Ameronisks 1, 279

— im Braunkohlenschwaltzer 3, 60 — eines oberschlesischen Teerus 3, 184

- Bear-Kokaralteeres 9, 184

- im Olyanteer 2, 78

Gesenterangung in Desirchland 1, 987

Homologe im Urteer 6, 167

— — Valenmataur der Steinkahle 1, 86 Hydrierung mit H₀ unter hohen Druck 1, 981 f.

Inedianphtyl L 258

Kammelahen für Hildung bei der Krakkung 8, 98, Aum. 9

Kohleswameriste filterige, Gowinning durch Destillation mit AlCl., 1, 208

Lüdishkeit in Ammonisk 1, 276

-- -- Water 1, 977

Löningsmithal hel Druskaxtraktion von Kennelkohle 1, 55, 69

Hashwats im Urteer 2, 216 f.

Perylen am 1, 200

Tetrahydronephtalin durch Hydriawag 1, 250 f.

Verarbeitung auf Verdiekungswittel für Sehmiertile 1, 204

Verliterigung durch Alkylierung 1, 207

- - Hydrienug 1, 981

ter & 271

Verhalten beim Erhitzen auf 400 bis 450° mit und ohne Katalysstoren 1, 281

Maphisos

Dehydrogenisation 2, 276
Machwele in Mondgasteer 1, 118,
Ann. 5
Verkeamen in Valuation 1, 79, 25?.
Wassershopaltung bei hoher Tempera-

Matrium
-accini, Druskoxydation 5, 106
-furnist, Druskoxydation 5, 198; Bestimmung 5, 196
-hydroxyd siehe Alkali
-cualst, Druskoxydation 5, 198f.
-sulfid sum Auslangus von Phenoise
6, 509

Memberelchaungen Anlamen der Steinkohle 1, 60 Bitames A (Bairakt A) 2, 58 - B (Bertrakt B) 2, 58 Druskhikler 4, 17 Kohlenstarenski (OO,-Kehl) 4, 87 L, **290.** 845 Hermalvermak bei Drunkerydation von Paradiba 4, 87 Selberbitatures 4, 180, Aure. S Touremental bei Blassentokieven 4, 58, Å121. 1 Urteer für Tieftemperstarteer 8, 918 Urtserkurs 1, 196 Urverkelang, Begriffsschlärung 1, 117, · Ann. 1 verexirabierts Kohle S, 58

Makel

bil thereinder Bekanling arenetissker Verbindungen 6, 189

Mirogruppe Bestimming nach Knecht u. Hibbert 6, 198

Nitrokohle Bensiehung für nitrierte Brannkohle (Marensson) 8, 268 Lieliehkuit 1, 28

Mitroligada Gewianung durch Minwirkung von HHO, auf Lignin 6, 2004. Herstellung eines Austylprodukten 6, 200 Raduktion durch Minn und Salantere 6, 207

Mitrophanol bid Behandlung von Planol mit Salpeterskure 8, 1888 Mitrosture Bensiekung für nitrieris Humbalture. 6, 208

Hovolacks

Gewinning am Phenolm des Uriesre 4, 221 f. Literatur 4, 231

Oktakosan

Synthese (Petersen) 2, 508, 214 Verkommer in Stainhohlenurier 2, 500

Oktobydroenthracen san Tutrahydroenphinin mit Al Ol, 5, 481

Oktohydrophenanthren aus Tetrahydrosephtalin mit Al Ci., 5, 461

Öt elehe Sokosleröl

Öl verschiedene Brennik aus Naphtalia mit Al Ci, i, 244 Gelhöl aus Steinkahle S, 48 Heinil aus Brannkohlengenaratorismes

1, 185, 191
Loughtil am Steinkuhle S, 481.
Puraffinil am Steinkuhle S, 48
Putati am Steinkuhle S, 48
Treibil durch Druckurhitsung von Produkten am Braunkuhle 1, 211

— — — Mortervejks 1, 215 — — — Paraffia 1, 217f.

- sas Stalakohlo 8, 461.

متهان

Gewinning 2, 78 Ölgaslass

Untereasheng 9, 78

Öleştiletir

Dreslonylation 5, 185
Bridesher, Bensolextraktion 5, 71
---, Tearergiebighnit a. Bitumen 5, 691
---, Urvariolong 5, 70
Verkokung im Alaminianseehwelapparat

ë, 68 Optische Aktivität von Bennischrakt uns Stalnkohle I, 148

- Generalization: 1, 145 - Union: una Sanzisskia 1, 144

- Vakuamiser 1, 14B

Ozalekure

Absorptionsprodukt natürlisher Haminstaren 6. 85

Hidney bei Alkalischmelse von Braunkahlen 1, 18

- - Atskulighmelm von Huminstuem 6, 198
- -- Druckerhitung von Haminalarus mit Alkali 6, 200
- ---- Lignia mit Alkali 4, 275
- - Druskurydation von Branskahla 5, 260
- --- Identa 6, 1
- - - Statukohle 5, 270
- - Minwirking von Hyposhlaritan auf Kahle 1, 18
- - Hatronlange (55 % ig) and amorphe Kohle 1, 15
- - One and Einemig 2, 187
 Oxydetion von Anthresit mit
- (alkal, Lösung) 1, 19
- --- Holzhohle mit K.Ma 0, (alkal. Lösnag) 1, 11
- -- -- Kohn mit KMnO, (alkal. Linnag) 1, 19
- ---- Strinkskle mit Klin 0, (alkal, Lönneg) 1, 19
- ---- Branakohle mis H.NO, 1, 10
- --- -- Ligaia mit HHO, 6, \$79 --- Omnisierung von Kohlen 1, 41;
- **3,** 160, 165, 167 Osenisierung von 2, 169

Ozalestrus Matrium Drushmydation 5, 198

Oxybensossiure meta- lei Druckschitzung von Haminaturan mit Alkali 6, 206

Oxyonitalogo

durch Omeiniarung von Collulem 1, 87

Oxydetion

- singetallt in Oxydationen:
- a) mis Left and molekularum Sanarstaff (siehe auch Druckmydation)
- b) mit Oxydationunittein (mit Oson siehe Osonisiarung)

- s) mit Luft und molekularen Strersbeit.
 von Bitamen B durch Brkitsen 5, 50
- Braunkshlantsertlen, 4, 26, 142, 178£ (Reinigung)
- Brunnstoffen 5, 882
- Kohla (amorph) I, 16
- Kahlen 1, 14£ (Lit.); 4, 748f., 448£ (Vertrag, nepeste Anschau ungen)
- Kehlenwamerstoffen erunstischen 4, 887 (Lit.)
- Mineralfilm (Lik) 4, 201.
- Paraifin 4, 261., 58, 1841., dadarah Fetiniaren 5, 1891.
- Petroleum 4, 97, 80, 144
- Turf hei 100° mis and ohne Katalyentoren und deren Binfinfinsigheit 5, 189
 - b) mit Oxydationmalitals:
- van Rohle 1, 1£

 Kohlerysmerstoffen des Vakuum
 teerus aus Steinkohle an Fettalturen
- 1, 88
 Urteer und seiner Destillate mit.
 KMaO. 4, 277

Ozyleophthelelare Deschahltung von Huwlan

bei Drusburhitung von Huminstaten mit Albeit 6, 207

Ospkerit

Druskerydeifon 4, 87 Osmielerung 5, 199 Wassersulfeliehe Staren durch Ossa 5, 198

Osonblerung

Allguneines I, 261

von Anthresit 1, 82, 85

- --- Brasnkohla 1, 15, 89£; 5, 56
- — in Piecesig **2**, 167
- — ale Pritting der Selletsatelled-Hehkelt 1, 84, Ann. 1
- Brankahlentsiell 4, 961, 1914.
- Calbulana 1, 87
- 1-41 4 10
- Extrakt our Branchohlengeneratorteer 1, 188; 4, 28
- Fettimbia 1, 26, 25, 80, 42; 5, (\$1,

- von Fettholde in Chloroform 2, 161

 — Massig 2, 164£ (Transung
 for Profukts mit Diagonathea)
- -- -- Tetrachleckohlenstoff 🐧 164
- -- extrahierter 1, 84
- Gaellammkakile 1, 82
- Graphit 1, 87
- Holskohle 1, 57
- Hundaduren 1, 86
- Kamalinkia i. 88
- Kohle, dadurch Hührbedentenglichhalt 2, 10
- -, Fehlen von Mellifhedure 1, 40
- in zicht wäurigen Surpensionszitteln 2, 180f.; Über Furbe und Oxydationswert einiger Omn-Löungen 3, 175
- machweis) 1, 80L; dabei filiahiige Binna 1, 40
- Kelu 1, 87
- Hagurkohle 1, 82
- Martin 4 261 (Lit)
- Montaneture in Tutrachlorhablenstaff 2, 171
- Mantarwache S, 178 (Wasserstoffexperoxydatehweit); 4, 20; 5, 117
- Oxalatare 2, 167£
- Ostikurit 5, 199
- Perettie 4, 26£ (Lit.)
- — ann Brennkohle 5, 117£
- Bekwelkohle stohnischer 1, 88£
- Terf 1, 80

Paratin

Abtravang mit Assim 1, 196, 181
188; 2, 91, 800, 804, 800
Bensingswinning durch Drackerhitsung
1, 219; a. such durch
Bestimmung im Test 1, 191
Bildner in Strinkohla 1, 96
Bijaman als Bildner von 6, 948
Drackdestillation wiederheits 1, 211
Drackerhitsung a. durch
Drackerhitsung a. durch
Biganahasten von synthetischem 2, 811
Biswickung von Chremature 4, 81,
'Ann. 1

Hawkkang von Salpetarskurs 4, 81, Ann. 1

Fetialisren durch Druskovydatien 4, 116 --- Oxydation mit Luft 4, 38; 5, 189£ Gehalt, Abblugigknit vom Alter der Kehls 1, 194

— die Urteers 8, 40

Gewinning durch Entraktion von Steinkehle mit Penine 2, 201

- ms Fettkakle 2, 807
- — Gastianankokia 9, 807
- -- -- Kannelimbie I, 807

Mantificierung durch Breekungsteder. 2, 804

Konstitution 4, 45

Latishimit in Assiss 1, 195; 2, 91, 800

-- -- Petralither 🞝 865

Mange der filledgen im Stabskohlmurter 8, 40, 48

OxydationmitLeft4,81£,98,184£;5,199 Omnidorung 4, 20£; 5, 117

Osonialarungsprodukts, Aufurbeitung in neutrals und wasserunlfalishe Silarun. 5. 1901:

Probabilou and Steinkehleaurteer 2, 200 (Literatur)

Sulfra ans drackextrakierten 4, 95 Synthese, Ervelterung der Potorsonsehen 2, 804

Yorkommen im Hosbefurteer 1, 119

-- - Uriser 1, 98 f.

— — Yakuruteer ans Steinkohla 1, 86 Wirmsbekandlung 1, 48

Perellekohlenwamerstelle Besthawing in Ölgeniecken 2, 40 Gewinning durch Extraktion von Torf 2, 804

Limitishrang 2, 1991.

Parafisăi Droslomyiation 4, 88 Elementarumiyas 2, 55, Ann. 9 Lönichiuli van finacciaff in 5, 574

Patente

Brumbers Fittenigkeiten aus Geste (OO oler OO₁₁ gusternige Kohles wasserstoff) in elektrischen Lichtborge (Hultgrön) 1, 301

Brunstoff reachloser and Kabla (White) 1, 109 ⊢ - (Pergeline) L 109 Calciuming bidharataliung 9, 908 Destillation von Branckskien mit Wasseriengi (Randohr) 🕏 🕬 Intraktion von Branckohle mit Bensol-Alkoholgunisch (1:1) 8, 890, Aust. Halbhaka, Vereichtung im rotierenden Destillationspopered 8, 104 Karbelstarebestimmung in gewiecken mittele der Beritamenten (Ricks) \$, 88 Kahlarwanarsteffs filmigs am Oxyden des Kahlenstufft mit Wassenstoff oder · Methan in Cograment von Katalysatorna unter Druck (Bad, Anilla- und · Sodafalesk) 1, 800 Mathen, Ohlorierung mit Chier durch drakle, elektrische Britschung 1, 205, Montanyachagowinaung aus Branchobia (von Boyen) & 70 . Olarangung durch Erhitma von Kohle

mit Kalk (Bollason) 1, 175 — sus Kohlen, Kennelkahlen, Schieben (Bollason) 1, 108

Phonexyandgalures, Spelting wit HOL (Lederer) 2, 78

Teartie, Reinigung mit Chiarnink (Allg. Ges. f. Cham. Industrie, Berlin) 2, 54, Ann. 1

Torinivisuring (Bkenberg) 5, 407
Verbindingen, Herstellung von fillesigen
oder löstlichen organischen aus Steinkahls und dergi, mit Wasserstelf unter
hohen Druck bei erhöhter Temperatur
(Bergius und Billwiller) 1, 167

—, — — — — Destillationspredukten von Steinkohls und dergi,
mit Wasserstelf unter hohen Druck
bei erhöhter Temperatur (Bergius
und Billwiller) 1, 169

Pech

Britstipsak 8, 110 Destillation treakune unter verschiedenen Belingungen 1, 259 Gewinning bei direkter Destillation von Stelakohlererter 8, 100, 1187.

 durch Rindisken der über 200° siedenden Antrile des bis auf Koks destil-Herten Urteers (Kohlenwaussrainfis-)-Phenola) 2, 228 f.

— aus Valemetter 1, 86, 69
Hartpeck, Kriterian nach 8 pilker 8, 114
Valemedstillation 1, 960
Wiederbelebungsversuche 8, 120

Pechkohlan bayrisehe, Urvarkokung 8, 499 bähmisehe 8, 155 dantsehe 8, 155

Pentan Exiraktion milital 2, 301

Pentosan

Gehalt im Hole 5, 594 Realweis in Bramskohle and Torf 5, 595

Perablerithan

Bilding bei Einwirkung von Antimonpentasklorid auf Lignin 6, 809

Pervies.

Bilding durch Rinwirking von Al Ci., auf Raphtaliu beim Britism auf 180° 1, 200

Petroläther

sur Briferung der Phanols ann Urteer 4, 218

Petroleum

Benzia aus russisaham 2, 826 f. Libitahati von Sansrutoff in 5, 574 Malanguhalt im galin, 1, 90

- - hund. 1, 90

Oxydation mit Luft 4, 27, 30, 144 Zemeisungulanifilation von Rah- 3, 199, Ann.

Sensimng pyrogene mit H, 5, 488

Phillermins.

Gerneh bei Destillation von Cellulone mis Alkali 1, 178

— — Druskerhitsung von Terf 5, 411

Phonenthren

Behandling mis Wasserstoff bei 750° 5, 480

Bilding am Dibanyl 5, 486

Bilding see Stilben 5, 465 - - Tolsei 5, 480 Stratiang mit AlOL 1, 257

Phenolate Bildung von Alkali- 4, 208, 941 -- - Alembers 4, 1940, 1968 - - Blei- and praktische Verwandherkuit & \$401. — — Erdalkali- 4, 269, 250£ --- -- Erdelkalikrenyisten 4, 265

-- -- welteren Metall- (Ou, Fu, Hg, · Ma. (0), 24) 4, 2541.

Thermische Zernstung 4, 257-208

Phenois singuishit in Phonois

a) som Urteur von Brunn- und Statukshle

b) our enderer Touren

a) and Uriner von Benne- and Stelnkehler Allgundses & 287L Augreifharkeit von Metallen durch L 570

-artige Produkta aus Branzhohla I, 18 Azziriahfarben aus 🕰 274

Augusquieff für Beeste- und Teltsel-Mildrag 4, 870

Andres mit Na.5 6, 518 Bestimmung im Urteer 8, 18

--- von Karbolsture in Phenolytenischen 2.89

Brunskaisskin 8, 66; sieke anek dert Omneroshersgewinerug ma Charlitaten B, 941

im Druskustraki sun Gasflamminhla S.

Draskovydation siebe dort

Enthroping and Unterringtillates durch Alkaholastraktionsverfakran 4, 210

--- Amelowathers & \$15

---- -- Ammoriak filmiera 4. 918 --- -- -- Ambilles wit Cenn & \$17 L

--- - Cilyecria & 216

--- - Kehlmettre filterige 4, 217

-- -- -- Menechlarentgellure 4, 216 --- -- Natriumenifid 6, 815

---- Petrolither 4. 218

Entiremng aus Urteerdestillates durch Bedaltenng 4, 211

-- - Wasser unter Drank 1, 267

- durch Drustonydation 4, 177, Apr. 2. 212, 225, 225£; sieke auch dort

Reistakung am Hamingabetanan 5, 500 Britism von beskeledenden Homologen,

dabei Hatsishung asphaltartiger Masse **2, 255, 303, 305**

— mit Haphtalia und In (II, 1, 200 —, Verhaltus betm ö, 468

Gebels in Gentlemmbehle 3, 387 f.

-- -- Toerwaner 9, 207, 245

-- -- Urber 2, 226, 276 and Ann. 1, 945; **8**, 44

Harm durch Druckerydation 4, 988 my Herstallung von Bakelitan und Heve-

lacks 4, 201, 207

Hydriarang a deri Karbolskure a dert

Kohlenvarentoffgehalt 2, 928

Kracken B, 240 (Oumarenharagewinnung)

Löstishkeit in Wasser 1, 207 Löungstähigkeit für Wasser 1, 267;

Naphtoikemolegus, Anvesenheit van G 171

Oxydation wit KNaO, and BNO, 4, 2774

—, Liberton 4, 204

Pesk durch Etheliokou 2, 2200

Reduktion durch Helitam mit Salvetsiwaterwiaff unter Drock 6, 154

— — H. bei hoher Temperatur 4, 878; 446; 6, 187

Reladeratelling ther Phononyverbinder-Fee 2, 75

Samuelburdehaung 8, 6, Ann. 2

Saura Produkta (Phenola, Kranola) in Bezeinen aus Statukohlerrariser S, 1866

els Togrbildrer 5, 468

Unsprengaform in Kohls 2, 808

Verweitung og thermischen Wege

Viskom Bigmanhaftan der hechmelekalerm Hemologue 1, 194

Wirmsbehandlung R, 200, 200; 2, 06

b) san anderen Tearen: Entstahung bei Destillation von Cellulose 8, 200

-- -- tronkmer von Ligain 6, 294 -- Druckerhitzung von Ligain mit Allenti 6, 276

- Vaksandestilletten von Ligain.

Homologe im Valuantier are Steinleakle 1, 85

Verkenmen in Valenmeiser and Braunlokie 2, 38

Phenoxyemicalne

Spaling mit Alkeli (Verfahren sur Reindersiellung der Phonels) 8, 78£

Engler-Photphor-Legierungen
Wirme- und elektrische Leitfähigkeit
6, 400

Phosphoroxychlorid Bizwirkung auf Kohla 1, 25

Phosphorpentacklorid Mawirkung auf Kakla 1, 25

Philadelpre

L Allgundaes
II. a) Ortho-

- b) Iso-
- a) Terre

a) Ortho

Bestimmungsmethede 6, 87
Destillation treakune der Salm 6, 64
Migenschaften 5, 606
Matkurboxylierung siehe dort
Matsukung bei Druakuxydation von
Brunskehle 5, 200

— — — Brusnkehlerteerilen 4, 150

---- Ligain 6, 2, 19

Eink- 0, 80 Trusteng von Bestoonkere 0, 86

b) Los-

Mganachaften 5, 607 Retsinkung bei Alkalischmeine von Huminsfarten 6, 210 Hatstehung bei Autoxydetics von Ligstin 6. 84

— — Destillation trockmer was Bonsouten 6, 61

-- Drugherhitzung von Huminstoffen sus Rohrencker 5, 208, 288

 Drugherhitung der durch Druckoxydation von Braunkehle erhaltmen alkalischen Lösungen 5, 829

— — Druskozydation von Brancholis 5, 202, 255

 Drugherhitzung der durch Druckexydation von Lignin erhaltzum alkelinehen Lösungen 8, 200, 818

haliman alkalisaksu Lösunges 5, 209, 825

e) Terr

Eigenschaften 5, 610
Entstahung hei Destillation treekener
von Bensonien 6, 61

 Druckerhitzung von Haminstellen gas Rehrencker 5, 208, 208

--- Drushuzydation you rhein, Braukohle 5, 200, 200

Piperidin

Historickung von Kohlenoxyd 6, 878

Polymerication

Bilding von Schmiertlen durch 4, 488 bis 486, 498

von Bitumen B durch Erhitsen 5, 50 durch Druskurhitsung 1, 79

Polynaphismaluran ann Erdäldestillaten 4, 80, 161 durch Oxydation von Maphism 4, 146

Preholistore

Riguechalten 5, 501 Reintskung bei der Druckszydation von Ligaria 6, 8, 7, 18

Proprionalure Oxydationsprodukt von Braunkohls mit vord. HRO, 1, 10

Proteknischuslure
Enistehung bei Ätmikalischmeim von
Geliulom 6, 271

-- -- Hundastaren 6, 196 -- -- Idgata 6, 271 Enintshung hei Drueberhitzung von Brumkehle mit Alkulf 5, 365 Reaktion mit Einmahlerid 6, 277

Pyren

sas Athyles 1, 271

Pyridin Absorptionsmittel für Jedmethyl & 161 Bestimmung im Teer 8, 200 — — Terryaner & 939 Mailas suf Autocydation von Bronstoffen 6, 66 — — Secondaring you Amelians Euro 8, 188 Bizwirkens von Kahlenaryd 4, 870 Hatstehung bei Druebarhitenug der alkal. Löung, die bei der Dreckerydation der Braunkohle erhalten wurde 5, 890 Extraktionemittal (Gaskohla, Anthronit) 1. 25. 48 L 54, 58, Ame. 9 Liteliahledi van Banarrioff in 5, 574 Yorksman in Amnoriakvaner 1, 294 --- als Bassa im Valentusteer 1, 86 — — in UrteerlantMateu 1, 180 Wirkense bei Betraktion 1, 43, Ann. 2 --- auf Backvermögen der Steinkohle 1, 47

Pyrogene Spaling
Bining des Naturials ent des Verlauf
der 3, 805

· Pyrographlinxys am Graphliature I, 8, 184 Hydriarung van I, 105 (Beréhelet)

Pyrographitature aus Graphitature durch Bridisen 1, 7 Hydrianung mit HJ 1, 186

Pyromelitimizes

Bigunechaften 5, 584

Batatahung bei Einwirkung halfer

Bahwefelstere ent Hobkahle 1, 5

— — Bininkohle 1, 6

— Drunkunydation von Lignin 6, 8

Fahlen bei Einwirkung von Sahwefelstere auf hockerhitets Holakohle und
Kolm 1, 6

Ranchiginbelle
für Phonolheptinumung in Gemischen S,
68

Reduktion you Karbalature and Urteurphonelan im blanken Elementer 4, 887 – — — verdasten Kiensrehr 4, 885; 5, 41B; 4, 199L Kahlas youngstoffen allkyliarian aromaticalum 4, 875 f. - e-Kressol im blanken Masurokr 4, 886 — — – verzinktan Mosarche 4, 896 — — — versbreien. Meneroke 4, 886 — — iz Gegenwari verschiedener Ketalyasteres (Oz. Fe, Sz.) 4, 588 L — — — Permilamokr mit Wassersioff 4 88 - Physica adt Wasserteif 4, 878f.; 8, 418₁ 6, 198 Retortenimble Hinwickens von Chleen I, 15 Robôl Samirragulestillation von galis, 3, 199, Arp. 1 Robrandor Hydriarung mit Antriuminemiat 5, 484 Hammaielle aus 5, 200 Rithmunicky Abbilding and Beschraftung 4, 18 f. Selpeterskure Mayirkung suf Anikusii 1, 2 - - Branchhle 1. 2 — — — Hyalidasha 1, 11 — — Braunkshlenauthrusit 1, 11 — — Buchenhols 1, 11 -- -- Diament 1, ö — — Сперьіі 1, 7 — — Graphitature 1, 9 --- --- Helskohla 1, 2 — — — (getreeknet) 1, 4 — — Kohie (bitaministi) 1, 10 - - Kohlanstoff (smorph), dabei Bil-

dung you Mallithature and amorphon

— — <u>Steinkuhla, dabei Oxalakure</u> und

-- -- Paralifia 4,81 Azm. 1

Trinitrorenardia 1, 9

— — <u>Reinrimhelalmhla 1,</u> 11

Stores 1, 4

--- Bul 1, 8

-- -- Terl 1, 11

Blavirkung mit Kaliumekkerst suf i von Mantagwachs S, 168, 251. Anthresis 1, 8 — — — — Diament 1, 8 — — — — Caskolala 1. 8 - - - Grephiterten 1, 8 -- -- -- Holskokla 1, 8 --- - Kekus 1, 8 ~ - - - Matacritzakahla 1, 8 — — — Ras 1, 8 ---- -- Tierkohle 1. 8 1, 196 — — Sahwafalaline auf Feithalds 1. 28 — — — Holskohle 1, 9f, --- -- **Kiereš** 1, 1 -- - - Bishhahla 1, 2, 8 — — — Zoekolmbis 1, 1 Transungumittal versakialanar Kohlenstoffertes 1, 8 Salastera Mayirkung and Branskahlen and Torf å. 594 sur Entferanne von Phonol and Urtoer न बाह Sepropelite Dreckoxydation in Vergicials mit Humenkohlen 5, 1852

Getingen

- -- -- Torf 5, 185

für den Ansenhaß den Kaiser-Wilhelm-Castilizate für Kohlenformhung 9, 848 f.

Barnerstoff

Kinwirkung auf Branckohle und Statekahle bei Zimmertemperatur (molekularer) 1, 141.

- — — bei 100—150° I, 15; eisks ezek Ozydation

Liuliahkait in varahisdassa argazisahan Lönungsseittala 5, 507

Seneratoffhaltige Produkte Butternung and Valencetour mit Matrices. L, 80

Bitureleer

L dort

Murerahi

von Bitames & S, 168, Ann. S

— — B & Bi

— Mestanharu I, 66, Ann. 8; 8, 881]

--- (raffiniert) fl. 171

- - (roh) 2, 170

— Vakaumteer aus Brannkohle 2, 51, 58

— — Rohmontanwachs 🔍 86

— — Sakwalimiais 🔍 81

Bakmlerö!

Amboute and Putthold a. Carllammbable

Buthamag von Paraffinkshlonvasorstoffen im Camisch 8, 40

Bildang durah Polymerination 2, 542 Destillation und fraktionderte Kondensation you Stablishle selt überhitaten Wannerlaund 1, 1891.

— fraktionierte van Branskohle mit Sheehitataan Wassardasapi S. 101, 189 Eigenechaften allgemeine dar vielenen Öle ans Stainkohlasuriser 1, 195

— sus Fettkohls 1, 1971

— — Gastlemmkehle 1, 190!.

— — Branakohla A, 101, 190

Electiches 8, 118, Ann. 1 and 9 Managaranalyse and Branchohlener-

teer 8, 56 Erkitaan nieks viekense Ole 2, 1401, Gowinning was Amylea durch Pely-

mariantica 4, 145

 Benedices bed Reinigung acit Al Cl. 1, 865

– — Bamoldraakantrakt von Pettkohle 1, 60

— — Branskohlengunarstörteer 🖏 186

— — Brumkohlengunerstortearbeiketts 1, 198

– 🗕 Brazakohlenschweitzer 🕵 Hi. Arm, 8

– -- Brannksklantsertilen (niekt viskas) durah Erhitara 2, 145

 — Branckahlemerteer darch Destillation mit überhitztem Wasserdampt **3,** 80f. (beneadors & 96, 114; 117,

– — durch languama Zerseisungsdestillation \$, 140 f.

- Cases: 00 + OH, mis Katelysaiseen bel 100 Aim. (Uhda) 4, 496 Company and Campa: OO(OO₄) - H₄ | in Idahihagan (Huligrain) d. 498 ladeng & 407 L --- darek Polymerisation gasformiger Kohlenyamacriotic durch Hites & Mal. -----tores & 4881. -- -- -- ultraviolation Light & 508 t. -, Literaturamentaling 4, 471 Ma 50e — am Kernelkshie durah direkta Destillation 1, 186 - - Kable, sons Möglichkeiten 4, 458 - - darek Hydrienne 5, 470 --- -- Naphtalia mit AlCL, I, 264 --- Buhwelton & 81, Ann. 5 --- -- Bintskahlen obersahlenischen 8, 27 — -- Stafnkahlengemeraturteer 1, 185 --- Bieleksklauerteer a. d. — — in durch Erhitage describes and seiner Bestaudtelle A. Maf. --- -- destilligetung (kacheladenda Fraktienen) 8, 190 --- --- durch Destillation wit ther-

hitzten Wesserlampi 1, 1141.

-- -- Tourne von Maniguatalogue 1, 118, Ann. 1

- - Valenceiter am Brancholde (Habwelkoble) 🔍 86

Harne in der Witzus bennehber als 4 140

Ermelgehalts, Maffell des A 1998, Ann. 1 Received and Futatellang in Urioures 1, 136

Reinlaung durch fraktionische Aristellimiles bel tiefen Tumperaturen 1, 146, Ann. l

— wit unwilder obpasyifter geans pot Helegen Temperelaren 1, 145, Ama, 148

Rabilification 1, 196

Verdichen von fetten Teerti für Bekenistawaska durah Brhitzur olans und mit Laftdurchinites 1, 968

--- -- darek Kunste von Hare-

Verdieken von feiten Treefil durch Zuesta vog dyrehblagsen, Trez 1,

keekvinkuus dured Erkituus dikunar 🥄

Viskositätabushma durah Ibrifurnuar der Krancle 8, 113

Schilitelautokiay & 15%

Bakwaki

Bestimmung nach Backka a. dert 4, 488

Bindungsform in Kohle (som Vertrag von Frank Placker) L 20

Bathering and Koka 4, 498 Sekalt you Areskekle &, 94

--- -- Bernaleybleneck weltseed setilisten 4, 66, Ame. 2

--- Brannkshlastertilas und Reinigung durch Draelonydation 4, 175

- - Metraki B (Betrakilonsproduki sing Branchishle) 0, 880

... - Feithelle 1, 92, 150

— — Castrutalistaeriestijatas 8, 58

— — Kandunharu 8, 830

— — Maxinuwaada 8, 880

- — Bistakehlesserieur und dessen Fraktionen 8, 55

Gerinning d. könstl. Inkahlung 6, 511 — em Arminikie S, 191

-haltige Kitrper im reden Municawachs 2, 17

haltige Verbindungen, Reventung bei Valennaisetillation 1, 84

Herkunit des Kahlesekweisis 4, 439 Mutubermathung (and Vertrag von Franc Fincher) 🖣 🕮

Realties suf Meilign 1, 195 Verbalten bei Verkokung 6, 487

Behweldlichterstoff ale Extraktionemittel für Statakoble I, #1

Seizy-delakore

Bingirinag you falgetersburg and Arthrest 1, 8

Hinwirkung auf Graphis 1, 8

— Holskohls, dabel Hexa-, Pentakarbon-, Pyromellitheture 1, 5

— — (but heller Roigists gewonnen),
Abwestaheit von Mellitheture usw.
1, 6

— — Kohls, Überführung derselben in
wannelfalishe Produkts 1, 48, Ann. 1

wameritalishe Predukta 1, 48, Ann. 1 — Kohlenstoff reisen 1, 6

-- Kohlenvasserstoffe det Vakuumtuers 1, 89

-- Kala 1, 8 (H₁80₄ + HNO₄), 8

-- — Reterisakohla I, 6 -- udi Kalinublehromet sud Authresit

-- -- Grephit 1, 8 -- -- -- Stainkehle 1, 9

- - Kaliumehlarat and Diamant I, 5

_ _ _ Brapht 1, 8

Solvendal wassers to if

Abweenheit bei Benseldrackunirakten von Kennel- und Steinkohle 1, 56 Betstahung bei Besseldrackuniraktion von Braunkohle 1, 56, 60, 207

--- Destillation von robem Mantanwashs 1, 215

-- -- (tooks.) von Statskohle bei heh. Druck und Temperatur 1, 1881. -- beim Erkitsen von Statskohlen auf 200° I, 71

--- bei Vakuundeetiilation von Sehwelkohle 2, 31

Verkommen im Sukwalwanter bei Urverkokung 1, 94

- in Urgana and Stelekohle 2, 819

Schwelige Mart

ear Beitherung ungestitigter Kohlenwemerinffe aus Vakanminer 1, 89 Extinhilosomitiel 1, 641. Löslishkeit von Exiraki B in 5, 44 — Montanistus in 5, 45 aur Reinigung von Olen 1, 1451. Transungsmittel bei niedrigur/Tumperatur für Ole 1, 145, Augs. Schweisers Respects

Theiraleticssentital I, 59, Ann.

Schwelenslyse

yen Brankohle (böhmiseker) 8, LS7 f.

— — (mittaldenischer) 🗓 86

- -- (rheinlecher) 1, 69

— Cellulese 8, 200

— Bokwalinkie (mitteldentseker) 9, 29,

50, 67, Ann. 4

— — (v<u>arazinskierias</u>) A, 89

- Torf 5, 97

Schwelzpperat

ans Aluminium mit Dampfüherhitzung 5, 65

- - mr Uriserbestimmung & 56

Schwelkobie

s. anek Bramskohle

Destillation frakt. 2, 89 --- teahn. 2, 68

- trock 2, 67, Ame. 4

- im Yakuwa 1, 99, 26; 2, 26

- mit Wasserdampi 2, 82, Ama., 49 i. Druskurhitung 2, 80, 81; a. aush dort Druskuriruktion mit visi Bussel 2, 59,

·61; a, such dort

--- wmig Berml %, 50, 51

- bei 275° mit Bennel 1, 84

—, Verfahren 1, 907 Maramhaftan 8, 898

Matrales A 4, 60, 85

Metroktambouts 1, 84

Axirekties mit Ather and Bessel 2, 66, Axm. 21 s. such dert

— — Bensol im Socklet, Mafins des Wassergahaltes 8, 816

-- in Sexhlet 1, 207; 2, 20, 32 Halbkoks, Aschegehalt von 4, 205 Hydrierang mit Jedwansensinfleture 2,

150; s. such dort

Xalmanubento 9, 869

Mathoxylguhalt 5, 152 Mathylushi 5, 362

Montanwashagahalt (rok) 1, 60, 61 Omntiderung 1, 55 f.; s. such dert

Urvedokas 6, 498

Valentinier 8, 81

Varhalten gegen Makrualange 3, 157, Arm. L.

Vorschitses und Retraktion 2, 60

Sakwalteer

Anfarbeliung 9, 104 L; 8, 49 L, 53 (Bekens)

Behandling von Fraktion 200-800 * mit home und ranchender Schwelelstars 8, 1991.

Destillation wit Shorhitators Wasserdampf %, 104 £

— fraktionierte 1, 220

· Heisrartige Verbiedungen 2, 200, ÅEEL S

Krasacia, Maifaraung von % 100 Ölgewinnung **2**, 107, 108

Paraffla (Hart- and Welch-), Gowinmmg 🛼 106, 108

Etherotest & 197

Vergleick mit technischem 9, 11 Wirmsbehandhung A. 49 f.

Serlegung mit Assten 9, 91, Augu 1

School values

Cynnyschindungen, Alewssenheit von 1, pl

Migrasahaftan S, 87, 86

Gebelt an Ammerick 1, 94

— — Mathylelkokol 2, 183

— — Bekwalelyaannetell 1, 94

Selfen

Arten: Kall- bery- welche, kalifesitise Natroamilia 4, 99

Mganachaftan (Garach and Hygros-Parajeritary of 80

Govinning durch Druckerydation au Montanwache 4, 189 f.

- sas durak Draskuzydatica, sas Paraffia government Literages 4,941.

- durals Oxydation you Paradila but Atm. Druck & 140

— — Outsidering you Monieu washi 4, 20 Noniralbestandialle, Mathemany der 4, 97上190

Reinigung der brumen durch Druskexydetion but 100 4 4.90

Har Although a Tarminia day Yakka

Reinigung der braunen durch Behandlung mit Kohlensayd unter Druck bei 180-900° £ 07

- freien Pettelaren durch Destillation wit überhitzten Westerdampf 4 97

Belletacistin/Hahlralt

der Kohle darek Anterrelation 4, 448 - — — der Hundinsburen G. 64

Bodaldszag

Marvicking out Bram- and Stainkohler 1, 10, 36; 8, 164 £, 178, 840 our Matterning von Phonolog and Uriser 4 911 L

Bodesches eize

vos Diement 1, 18

-- Kohla 1, 18

動化

Solarői

(von Riebeskischen Moutenwerken) Mementaranalyse 4, 56, Augu. 2

Solveninentis

Albylianus wit Mathylbusol in Casus. wart van Al Cl. 1, 457

Boxhletexiraktlen

a guch Britishtica you rhein. Braushahle (Uniceleritatia) 1,

حطالة

Valenmedetillation 8, 200, Aun.

Stanbinger in der Drektremmel 8, 254

Strobechalt

von Branch blangmersterier I, 189, 198

Sielnkohle

Assighter von 1, 54

Alkalischweim 1, 17

Amponisk a deri

Banda bei der Destillation 4, 204, 202

Ditamengehali 4, 86

---, Vergieiak zeit dem dar Branzkohla 9. 801

Butadien bei Yakuundestillation 1. 88 Destillation in Vermongung unit Alkali 1, 171 L

– hel hoher Tumperatur 1, 92

Mathemylgehali 2, 169

Destillation, Verglage bei der 4, 879 - trookens bei höheren Wesserstoffdrucken und Températures 1, 148 f. - -. Haffaß der Behlternendener bei htheren Druck and hitherer Tampe-Table 1, 168 Druskazirskijos 2, 57; 8, 246; 4, 260; a. such dort - mit verschiedenen ergenischen Lib-Magnetitals (Athylalkohol, Bengis, Beasel, Beasel-Albaholgenisch 1:1, Pyridin) 4, 860 Druehmydation 4, 848, 849; 5, 186, 987 L, BOR Minwirkung you Alkali bel hohen Druck and hoher Temperatur 8, 248 — - Alkalilange 1, 15 - - alkoholimber Kalilange 1, 50 - - Kallumpermanganat 1, 19 — Salpetaralure 1, 2, 8, 10 -- -- mit Behwehlekere eer Unterscheidung von Steinkohlen, Authrestice and Ligative 1, 9 — — Basemetrell 1, 15 - - Bohweislature 1, 6 — — — wit Kallumbichromet 1, 9 - - Bodalburng 1, 10 Extraktion a dori. Extraktionmittel: Albahol I, 51 Amylantai 1, 51 Arith 1, 20 Ather 1, 51 Bernol & 510 Chinelin 1, 99 Ohloroferm I, 51 Pyridia 1, 22, 47 Bahwatulkahlaustoff 1, 51 schwoffige Stare 1, 65 Tobasi 1, 51 Conformation you Observablesian B. O. Sai Geologieshes von Beargebiet 8, 271 Halbhaka a dort Huminsteren beim Bekandeln mit Albali L 15 Hydrianus 1, 161; 2, 16; a such dart Kohlenvamentoffs im Urteer & 65 L;

a, auch dart

Optieche Aktivität von Bensulextrakt 1, 148 Oxelettere durch Oxydetica mit K Ma O. 1, 19 Osmislarung 1, 18, 90, 89, 84; 5, 18, 161, 164 Beharlertle cas Urteer 4, 2001 4, 57, 48, a. a. dori Sehwafel a. dart Schwelelvamerstell, Antiretes bei der trockens Destillation 1, 158 - bein Brhitsen guf 800 in ungeriseber 2, 819 Bohwelwaner a. dort Stickstoff a dort Bulturieren 1, 94 Tegrandents und Bestelerirakt aus Anchemer Besirk 8, 85, Ann. St a. anch dort Terpengwuch bei der Destillation 1, 171 Universitating contitol Benerstaffen nahmafäldgheit 6, 69 Unterschied von Braunkohle 1, 2, 15; 2 9 Urverkokung a. dort Vakuumdestillatien 1, 55, 79, 68, 98, 1491 4 8, 10 -, Cam bei der 1, 97 Verarblisen 1, 08 f. **Historobleniser** s. Tear Bizinkohlenteerpech trockuse Destillation L 250 **Ctain imbigurteer** s. Urteer Cilolopios Absociating vallies bei Behandlung von Kehla mit Jodynmerstoffsfare 2, 187 Aramoniakbildung a dort Bestimming nach Dumas 8, 200; a, anah 1, 🗪 -- -- Kjeldahl **8, 986, 289** -- in Gu B, 208 -- -- Koks 8, 254

-- -- Tue: 8, 206

Bindungsform in der Kohle (ans Verirag von Franz Fischer) 1, 26; 2, 20 Estatahung duruk Minwinkung von verdinaster Sulpeterature auf Bruankahla 1, 10

Gebalt in Brannkohle (Riederlaus.) 8, 167

- - Itairaki B 8, 550

- - Fettkahle 1, 22, 150

- - Halbhalts san Stutukskie 8, 200

- - Montanhera 8, 580

— — Montanyada 8, 880

- - Bekwelkohle 8, 880

Govining fast quantitativ bei Druskerktiming mit Wasser auf habe Temperatur I, 168

Ruthbarnschung (am Vertrag Frans-Fischer) 2, 22

Verbleib bei Urverhakung von Statekohle S, 987 f.

Stillben

als Awischen produkt bei der Phenenthrenbildung 5, 450

Stookyenkisbestieunung von Urberen 9, 500

Strömungsstoser mak Riesenfold 5, 415 Rotumener 5, 415

Stronthom

-hydroxyd, Rizwirkung von Kahlenexyd 6, 868

Builemecoperature

Binvirkung auf Helakokle und fundle Kahlen 1, 6

Buildeducen

im Starotour & 198

Bulferleren.

ven Sintakahla mit ranah. Sakwafalatura 1, 24

Suifuryleklorid Muwirkung ant Kahle 1, 6

Tear

eingetellt fu: L. Allgumeises

II. Verschiedenertige Teers

I, Alignmeises ther: Tour Ammoniakheetimmung 8, 980 ans Mitsman B 8, 884 Druckerhitsung, dabel Bildung von Kehleswassestoffen 1, 160 Ersterraggepunkt von Peraffin 8, 884 Gowinning unter venskiedenen Vermakshedingungen 1, 68 f Kohlmetsub, Bestimmung von 1, 198 sus Kohlerishutani 8, 884 Krassis, Bustimmung 2, 200 f. gus Lignithahlus 8, 161 ana Marsianhara 8, 884 -- Martinaviche S. 284 Paraffinbeatheming 1, 191; 5, 684 Pyridia bestimmang 8, 200 Specification Gowish's, Thereight fiber 1, 111 Stockpunkt, Binfind der Betriebeführung bel Generatorea B, 841 Treaming von Wasser 1, 189; \$, 85; 8, 11, TB

II. Verschiedenartige Teers Alkaliteers and Calinions 1, 189 Branckohlester a dert Ossiliatore 1, 111 Dampiteer sas Branakohle 9, 70 Gespetalteter: Direkte Destillation und Aufurbeliung B, 49 f., 54 (Reberne) ---, Karbeletzregehalt 9, 181 Gasteer 1, 111 Hochelmiter, Eigenschaften und Samanagement 1, 111 Helster, Gunjakel im 9, 159 -, Kreenle in 2, \$40 Kalurulter: Comprehengerizming 8, 200

Karbolskure, Bestimmung von geringen Mongon in Phonolysusischen 3, 63 Karbolskuregebelt (aus oberschies.

Gabiet) I, 181 -- (sas desireben) I, 177

--- (ann Ruhrgehich) 9, 180

— (am Beargalist) 8, 181

Kekerelteer:

Kehlenvansreteife 8, 65 - aromatische, Abstammuse von Lients & 606 Naphtalia, Bestimmung im (son Sacrgrahimi) 🚉 194 Zonanamotere 6, 808 Kolusteer 1, 111 Mondgastner, Konnedskrang als Urtoer 1, 290 -. Naphtennachweis 1, 119, Ann. 5 . -, optieske Aktivität 1, 147 -, Paraffia 3, 800 —, Behmierti 1, 118, Ann. 1 Olganisers 2, 17 Startian, Auferbeitung 8, 197 -- ang Brunnkehlensekwelter 8, 197 Schiefertowill, Kruselgehalt 2, 240 Schriggeinstein 1, 111 Sekwaltser a dort Terfiser, Gusjakel im 9, 168 —, Krasala im 2, 240 Unter a dark Vertikalretertenteer 🗓 🛍 Wassergasteer 1, 111

Teeransbeate

ven Brauslohle in Besiehung sam
Bitumenguhalt 8, 198

— mit und okus Formitimentu 5,4741.
bei Kohnei und Urverhakung 1, 74,
Ann. 1
Sausretoffgehalten der Kohle, Etufiuß
den 5, 469
Strigerung bei Calluloss durch Alkulisumain 1, 179

— durch Britisen der Kohle mit
Wasserstoff unter Druck 5, 478
Urtserphenolen, Abhängigkeit von Geheit an 8, 469

Teerbiidner
Asstylen als 1, 70, 271; 2, 8
Eigenenhaften 1, 45, 81
Huminaturen 6, 256
der Kohle 1, 26
Phonels als 5, 428
bei Torf 5, 90

Tearbildung
Arumatische aus Steinkohle 5, 458
Grundlagen 5, 468
Phonole bei 5, 468
Warmelmanumierender Vergang 1, 74

Tenwamer

Allgunaines 1, 94
Ammoniakhestinorung im 8, 281
Brunsknischin im 1, 94; 2, 206, 246;
2, 67, 70
Oyanvarbidungen, Abwessaksti von
1, 94
Indolnachweis 8, 70
Phenole im 2, 227, 245; 3, 20
Pyridin im 8, 265
bei Urvarbekung von Gasflamsskohle
2, 267
— Vakuundestillation von Steinkohle
1, 88

Terephthalainre

a. Phihalature

Terpengeruch hel Destillation von Steinkehle mit Alkali 1, 171

Terpentinôi Seratioung durch Hites 4, 877

Tetrachlorkohlenstoff Läslichkeit von Suserstoff 5, 574

Tetrafinorwamerstoff
Billiung durch Einwirkung von Finer
auf Kohle 1, 19

Tetrahydronaphtalin Liteliahkelt von Sanantalf 5, 574 Spaltung mit Al (II₂ in Beasol and Haphtalia 5, 481

Theisenvylacher siehe Gassmittlinge

Thermische Behandung Accipien, Zerestung bei häheren Tenperaturen mit verschiedenen Katalyactoren 1, 271 Bensingswisning and Bramkohlesiner durch Spaliting bei gewöhnlichen Drack 2. 86

--- - Kenntsungniestilletien 8,

Bensis- und Treibülgewinnung durch Drackwidtung von Produkten aus Brunkshle 1, 211

Bennal- und Tolnelbildung aus Phonelen und büharen Bennalkomalogen 4, 878

Bitman B, Verhalten bei Hageren. Erhitmen auf 105° 5, 49

Gellismeturiale, Einfraß das 4, 376, Ann. 1

Handadarus, Vertaderung beim Erhitma auf 200° 8, 170

Kehlenwamunteile, pyrogenellermining der 2, 201

 aliphaticaha, Verhalten behn Brhitam mit Wammunitiff auf hahe Tumpersiar 5, 496

 aromatische und hydrogromatische, Verhalten beim Erklimm mit Wasserstoff auf habe Tumpuratur 5, 457

Norhidung hockmolekularer, peharier-Hertiger Produkts bei der lengumen Kennetungsdestillation 8, 148

Ole viskem, Gewinning ans nicht viekeen Branskohleniservier durch Brhitzen im Antokiaven S, 145

Phonolate, thermische Serestung 4, 257 Phonola, Reduktion durch Erhitete zeit Schwalzlwamerstelf unter Druck 6, 155

-, Verhalten beim Bridten mit Wesserstoff auf beke Temperatur 5, 458

Statakohlantsers, Matstakung des arematisehen 5, 459

Steläkuhlezurteur, Eindiektes demelben und seiner Bestandtalle S, 200

—, langdenerade Errotzungsdeetilletien 4. 210

Tearti (feit), Verdiekung für Helemiersweeks 1, 205

Urton, Vermale mr unmittelbaren Verwertung auf thermischen Wege 6, 145 Urisore ans mittaldentasher fichwallohle and rhetalesher himmenersum Branchelle, Verhalten hel der Destillation unter gewithalishem. Druck 2, 186

Verbindungen erumetische (IL Tell) 5,

— — III: Reduktion van Kreeelen und Urtsarphenelen 6, 198

Thermische Verbiltmisse fm Keknelm und in der Genreierte 1, 190

Thermodekirische Eraft von Antimer-Onterlandegierungen 4, 440

Thermodements

Wirne- und elektrische Leitfülrigheit von Kupter-Phospherlegierungen 4,400

Thiophen

im Steinkohlemeteer 1, 95 ela Überkitsunesseeduki 2, 894

Thymoxyemigatere Spalinng mit Albali 8, 80*f.*

Tohiol

Militurg ans Austylen 1, 271

-- -- Bessel mit Al OL 1, 250

--- - und Methan 4, 415

 Benck-Tylolgenisch mit Al G_a;
 Abhlagigkeit von Temperatur, Zeitdaner und Al G.-Menge 1, 245 f.

- - Phenol and Mathan 5, 416

— (therwisels) and Phonelon and hitheren Renselboundours 4, 878

— pas Xylol 1, 945

--- darch pyrogene Sermining von Brucakohlenteer A 77

Druehmydation von 4, 889 f.

als Mairaktionsmittel von Steinkoble

Linkishosis von Sanaratoff in 5, 574 als Lieungumittal für Montanhara 2, 66, Ann. 8

Obwithrang in Phonel 5, 417

Torf

Behandling mit Ammoniak und Hairenlange bei Minntertamperatur 5, 380 — Alkali, Ammoniak, Chloraink, Schweisers Reagens, Xantogensture 5, 38

Bilding, Annhaung ther 5, 891

Bitmangehalt 5, 1f.

— und Terrembete 5, 5, 10 Bitmensunakus und daru Urmahs mis Tiels 5, 880

Cultuloss, Gehialt az 5, 554, 556 --- Mashweis 5, 526

Druskwidtung wit Alkali 5, 858;

... — Kalkmilah 5, 407; Vergisish mit Dreakszydation 5, 489

— — —, Bildung you Amelous-, Badg-, · Humaleture 5, 410

-, Beitraktungen über Ansberien en Hamitadaren 5. 886

- mit Wosser, Mattermhetanen und für Verhalten bei 5, 872

Druskentraktion mit Alkohol 5, 16

- - Beams 5, 10£

Druskozydation 4, 850

—, vergisiehende Untermekungen mit Hammekohlen u. Supropolitien 5, 185 —, Vergisieh mit Druckerkitung mit

Kalkeriich 5, 400

Migneng ale aktive Kohlo 6, 182 Minfiel des Aliers auf Torrambento 5,94

i- der Treekung 5, 861

- von Wasser auf Extraktion 5, 4

— verdienier Mineraleteren 1, 11

— — — Tearumbenia 5, 98 Einwirkung wässelger Alkalien 5, 877

Extractionamittal:

Alkohol 5, 1t.
Benni 5, 1t.
Benni-Alkoholgunisek in Serblei
8, 808, Aug. 1
Phanol 5, 84

Gurjakal, Yorksmusea S, 158 Halbicoka, Asshegubali &, 805, Leit-Milgkeit &, 804 Hamitelaren, Hotis über eine Ablagurung von 5, 541

Temperaturoptimum für Maximalausbesis 5, 405

Huminstermennshus mit Alter 5, 530 Methoxylgshalt 2, 159; 5, 584

Oxydation, Beschleunigung durch Alkali 6, 80

- mit Left bei 100° mit und ohne Katalysatur und deren Einflußbeigheit 5, 189

Osonialerung 1, 86

Pentasan, Hachweis 5, 595 Phonelaciraldi. Benchaffenheit

Mange 5, 26 Seneratoficulushmalikiginit 6, 20, 27

naurer, Freshibarmachung 4, 59 Sehwalanalyaan 5, 97

Teoremberts, Vergleich mit der von der Schwelkohle K. 99

Turblidaer 5, 99

Urteur, Zerlagung des å, 08 Urverkolung 6, 500

Verbindungsgruppen der Tortsuleinen 5, 886

Verhaltm gegen Bakturien 6, 178

 bei Mawirkung hoshkonn. Salanture und bei der Destillation mit veräffanter Salanture 5, 594

 bein Erhitsen auf 200° und 200° und bei der Urverkokung 5,98

— gagen für Cellulose sharaktaristische Lösungsunittal 5, 87 Wassungshals nach Pressen 5, 407

Tran

verblasseer 1, 264

Traubensueker

Binvirkung von Selpeterskure 6, 257

Trichiorpyrogalici durch Chlorierung von Juis 6, 801

Trigiyoeride

Hardeling 4, 181

Trimellifedure

bel Drackerydation von rhein. Bennakehle 5, 200

— — den Lignian 6, 2 Kigmunistian 5, 508

Trimentanture

bei Draskurydation von Braunkuhle 5, 200

-- -- Magerkohlo 5, 881 Migraphaften 5, 600

Trimethyläthylen pyrogena Serselanng S, 207; 5, 407

Trinitrodioxybeasol beim Behandeln von Hundrickuren mit Salpsianskure 6, 200

Triphenyimethan

Ungustifigis Verbindungen Gebalt im Sekverhessin S, 54, Ann. S

Unionistitett sieke Brusskehle

Urgas

Auchenie und Berechung 6, 450 Benningshalt aus Feithelie 8, 819

— Gasianunkehla 1, 190; 2, 819 Bensishuhlusvasseratoffs (gereinigt); Brussahl, Elomestyranslyes, spec-Gavisht 2, 890

-- (gereinigt), Kilisbanikadigkeit f. 881 Bruschbarkeit ette satogusen Sakweifen f. 819

Helevert (Verneke Seeke Mathies Stinner) 1, 97

- Bestimmens 0, 477

- van beneinfrolen zun Fottkohle A.

---- -- Gaellamakokle 9, 819

-- -- -- Madeser Kohle 9, 319

— bel Urdesillation im Onserweger

8, 106

Kohlenenyibestimmung 6, 471 Kohlenenurbestimmung 6, 489 Kohlenvasserstoffs, Bestimmung 6, 469 Mango 8, 228, 218

Mange hel Urdentillation in Gaussauger 8, 106

Methangebalt 1, 96

Samueloffbestimming 6, 471

Solvetsi vamentoffbestimming 6, 466

Stickstellbesthenrung 6, 470

Waterstaffestinging 6, 471

Wasserstoffentwicklung, Strackers bei 700—800° 1, 98

Summerestring 8, 193

 bei vermitielmen Pumpersturistervallen im Aleminismenhwelapperst

6, 490 L

Uriser

einguinili in: L. Allgemeines (siebe auch unter II und III

II. Urter am Branchile

e) rhefe. Begankohle

b) Idgeltstemmble

e) Behwelkshie

III. Urteer am Stelakoblo

a) Feitirokla

b) Carlamaluble

e) Kennelkohla

IV. Uriser and anders Brets- and Pfignanticities

V. Comerciarentees

a) ann Brazaltshie

, b) eza Stulakokia

I. Allgemeines über Urteer Anstrichmittel 1, 101

Basen, Mawirkung von Kohlenonysi 6, 870

Buthang in Aluminiumshwelsparet 5, 55

Bentslang, Arbeitsmethols aur S, Ald Bentsbaung für Tieltsmyerniseter S,

in Generatures a dort

Hydrianus a dert

Karbenskuregehalt 6, 305

Monigamaiage 1, 147

Urdestillation a. Urverkokung

Urinergewinnung a. Urverkohung Urinerkohimwassessialin alaha Kahlanwassestalio

Urterphenole a Phenole

II. Urteer aus Braunkehle :

Allguneines 8, 2001.
Antarbeitung (Harn, Paraffin, Posh,
saure Antalia, nicht vielmes und viskose Öla) 2, 1121., 124 (inbelierische

Obersieki); 2,301 (sehamatische Wernicht)

Anabenta, Marine der Fenshilgkeit auf 5, 78

--, -- des Luftneuerstolle sut 5, 90 Bensolgswinnung son 5, 436

Dutillation (winderholts) bei Atm.-Drugk 8, 1881, 1401.

— mit überkiinium Wannerdampf A, 112 Mysmockatium allgamaine A, 87%; A, 207

Hadprodukta 8, 201 (Behema) . Hatatakung 8, 204

Begehrine, Lemmuscheung der 2, 191 Gewinung 2, 80f.

- mah Börnstein A 71

- technische 🖁 189

Hart- and Weishparettin S, 113, 116

hamartigas Produkt 2, 117 Kamasishuang von guinn 8, 910 f.

Erronote a, dori

Montanwackagehalt 4, 868 .- im Urtemperatiin 4, 868 f.

- mit Petrelither 4, 867

Ols viskoss, Gewinning 2, 80, 95, 98, 114, 117

— — ann nicht vinkenen Ölen 9, 146,

Phancle & deci-

Schmierti, Bigmenkatten 8, 56

Schmierthestimming, Serminungsdestillation sur 4, 210

Schmiertigowinnung durch Druskmhitung 9, 1461.

Sph vefalsters home, and reschand, Minwirking and Fraktion 200—800° vondrackerydisch 4, 1714.

Treating von Wasser durch längures Rehitsen und Ablithles pereillereicher Ture 3, 85

Universalellung von anderen Bratenkohlasteren 8, 2061. Unterschied vom techn. Schwelter 2, 80
Unterschied swinshes mitteldentscher und rheinischer 2, 122
Wärmsbehandlung, Folgerungen ans den Ergebnissen der 2, 841
Wasserstoff, Behandlung mit 5, 456
Zepationgedestillstion, Vergleich mit

b) one Ligatificambohic S, &

Studnikolda 🔍 888

e) and Bohwellmhia

Anisrbeitung sowie Gebalt an Hartund Weiskparaffin, Hars, zicht viskossa und vizhossa Olan, Pech, sparen Antalian S, 98f., 198 (Tabella); S, 208 (Schema)

Charakterisierung 8, 207 f., (Petrolithur-

methods)

Destillation languages 2, 187, 149 -- mit überhitstam Wasserdampi 2, 80, 68 f.

einmal destilliert 8, 207 f.
fraktienierta Destillation 2, 85, 80
Eigeneshaften allgemeine 2, 86, 87
Endpredukts 8, 208 (Scheme)
Ergehnisse, Zenammenfassung der 2, 103
— aus technischem 2, 208 (Scheme)
Hart- und Weichperuffin 2, 94, 98
harmriige Produkts, Gewinnung van

9,00

Kohlenvamentoffs a dort Kraceots a dort

Schweinisters (kens. und rausbend), Riswirkung auf Fraktion 200—200°2, 191. Verbindungen, Gehalt an naphtmartigen und ungesättigten, Vergleich mit Steinkohle 8, 195

III. aus Steinkohle

a) and Fettheble

Altalifelishs Bestandislis (Phesols, Krasols), Absolutiung und Mange 1, 185 (Tabells), 198; 8, 297, (Behama) Araskohla, Ausbests and 8, 100

---, Drugksziraktion 8, 100 ---, Soxhistariraktion 8, 100 Antarbeitung 1, 197
Harngehalt 1, 195f.
Öle zieht viskese 1, 195 (Tabelle), 197, 199
Parafila, Abscheidung und Monge 1,
195 (Tabelle), 195 f.; 2, 297 (Scheme)
Pech, Monge 1, 195 (Tabelle), 199
Schmierti, Almeheidung und Monge 1,
195 (Tabelle), 195 f.; 2, 207 (Scheme)
Vergieleh mit Gastlammkahle 1, 199

b) and Castlemanbahle

Alkalifotisks Burtandinfle (Phonole, Kresole, Absolutiung und Menge, 1, 195 (Tabelle), 190; 2, 297 (Sohama) Autorbeitung und Besebestischaft 1, 94, 195, 181, 146; 2, 818£; 3, 42, 78

- and Branakaisakin 8, 72

- mit Petreläther 1, 198

— Überhitzten Wesserlampf 2,246
 Auferbeitungunäglichkeiten, Betracktungen über 8, 47

Aufurbeitungsprodukt, Vergleich mit Brunnichlessehweiter 8, 60

Anabouts, Minibal von Alkalianusis 1, 173

Ausbestrachtlung in Gegenwart von Wasserdampt withrend der Verkokung 8, 12

Bakalitas, Verwendung ser Herstellung von 4, 2011.

Bensin, Alesheldung S, 817 —, fraktierierin Dontillation S, 880 Bensingshalt S, 815£, 828 Bensul, Fuhlen von S, 827, 830£. Brunskateskin S, 74

Ouncreakaragewinneng 8, 200, 941 Destillation direkts und Anterbeitung

8, 49, 50 (Subana), 100

Dichtsbestimmeng S, 217
Drunkerhitung der unter und über 800°
niedenden Fruktionen S, 225

Druskezydation 4, 212, 200L

Higunschaften eines guten 8, 216, Ann. 2 Intziehung, Beirnahtungen über 8, 206 Gewinnung, Specialien über die 5, 004 —, über die trehn. 1, 92

Hartpeak bei der direkten Dentilletion. 8, 110 Harusriige Produkto als Lack ofer Austriahudtisl 8, 48

Haragabelt L 195 L

Hoptakoma, Absolutiung von 2, 800%.

Hydrierung a. dert Karbolsture a. dert

Kohlenwasserstuffs a. dort

Kondensutien fraktionierte 4, 11, Ann.

Kracken 1, 95

Kresels 3, 940 ---, Transpag 3, 959

Krmelrehalt 2, 180, 148

Kreesiprodukts und Mange 2, 245

Leachtel- (Salarel-), Trefeligewinning my. 8, 45

Leuchitäfraktion, filtunige Paraffine sus der 8, 80

Marge I, 74, Ann. 1 (vergl. Kokordisar) Markmele kultre I, 119

Metherythestiamung in Kranolgendash 2, 200

Methylauthreen in 1, 96

Maphialis, Abwasmheit; Gegeswart von Dezivates 6, 171

Morelacken, Verwendung ser Herstellung von 4, 2012.

Oktakoma 2, 800 Ola viakoma 2, 801.

- zicht vieless 1, 198 (Tabelle), 190£ Ölgewinnung, Möglichkeiten (Vertrag von Franz Fincher) 4, 401

Optione Altivitie 1, 145

Paraffin 1, 95L; 2, 200, 807; 8, 40

-, Absoluting and Mange 1, 125 (Tabella), 120 f.

Puraffine fittinige aus der Leuchielfraktion 8, 89

Paraffinkohlenwassersteffs filmige der Fraktion 200—200 (Monge) 2, 41, 48 Paraffinkohlenwasserstoffsfilmige, Anf-

griciting you techn. auf 8, 44
Peak (Hart-, Welch-) bel der Destillation
8, 110

..., Monge an I, 125 (Tabelle), 181f. Phonole s. deri

Phonolbustimmung 3, 986, 988; 8, 15 Phonols and Kresols am Teorwamer and sus 3, 986; 8, 60 (Bresokateshin) sacio and Krasole, Reinderstellung **ኒ 7**6 Versiche ser Beiferwang aus den

Destinates 4 DIT encigulati im 2, 258, 945, 994;

ኒ 44, 95፣ ፍ 806

criteitie 5, 270 underii 1, 114, 195; 9, 980; 9, 17,

Abaghaidung und Mango 1, 196

Tabello), 199; 2, 207 (schematische (Therelebi) , Bestimmung, Wasserdampillestil-

lation per 1, 1961. , Machrels 1, 199

Sekmierükweekse, Reartalbang 1, 115,

Arra, 9 armiesho Behesallung mit Wassawielf

h 441 Lephon 1, 95

surrog in absolve Bestgodielle und Weiterbehandlung dermilben 3, 676 von Wasser durch fraktionierts Ab-

cilibrat & Mile

-- -- Koshmimugabe und Zentriagierea 1, 197, 180

in Phonois and Kohlenwassentoffs zi therwischen Wege 6, 148

breakied von Brannkohlemeriner 8, 19 — Stainkohlenteer 1, 119; 2, 215£

bisdungur, Gebalt an naphtmartigue ad ungestitigian, Yazılalak adı skvelkskie 8, 195

glolok mit Putikakla 1, 199

westing and thermischen Wage, Vertaks sar manifialheren 6, 145 minungelentillation 2, 888; 4, 210

Yergieleh swisches Branzkahle vi Strizkokle 2, 869

a) ana Kamadicabla

alilitelishe Bestradtelle (Plumole, restle), Absoluting and Mange 1, trinitum 1, 188

beats gituatine 1, 186

illetion direkte 1, 188

Kohlenwasserstoffs a dort — aliphatische 1, 98 .

Hongo 1, 74, Ann. 1

Paraffia, Abacheidung und Mongo 1, 1825 (.

Peck, Mongo 1, 183

Ol vishous, Antarbeliang I, 158

- nicht viskesse 1, 188

Schmierti, Absolutiong and Mange 1, 195 (Tabelle), 185; 2, 297 (schemati-

sehe Ubersieht)

--- von anderen Steinkohlentaeren 🕏 918 Witnebehandlung, Folgerungen am

den Ergebnissen der S. 222, 290

— systematicals 5, 674 Welchpeak bei der Degillation 8, 110

Zustamentelering 6, 806

IV. Urteer aus andern Bress- und Pflensenstoffen

Ligata, Beathaffachait und Aufarbeitung

5, 111 --, Cohalt an sauren und neutrales

Oles 5, 119 —, Vanillimitere 🕹 118

Misiarahistisaka Kahlen 4, 21, (Tabin)

Obseshlerische Kehlen B, 1£ Rheiniach-wesitzlische Steinkohlen S.

948 Teri, Ambenia and 5, 5, 10

-, Maffast des Alters auf Ausberte are 5, Di

--- --- Wessers and Ausberta and 5, 68

-, Vergleich der Ausbeste mit der von Branchis 5, 99

-, Zurlegung und Beschaffenheit 5.

V. Generatorurteer

Ausbests and Messagung in Generalor 1, 117, 184£; 🕱 8

a) are Branakohla

Antarbellung (Tearbellunts) 1, 184, 197;

9, 198

Charakterislerung (Petrolithermethoda) 8, **9**07 f.

Durkillation and fiberhitzten Wasserdempt & 199

Ole, Bestimmung 🔍 181

Parafflabentlamang 2, 181

mure' Anielle I, 181 Stockpunkt (Behulu, Kabiluo) I, 907, Ann. Wammyihalt I, 188

b) was Stolakoble Alkalilielishe Bestandtelle (Kranle, Phonole) 1, 141 Destillation mit überhitigtem Wasserdampf I, 186 -- direkta & 109 Birdicken durch Erhiteen (Elecentile) 1, 200 Harm 1, 188, 141 Haisvet 1, 186 Karbolataregehalt 8, 90, 90 Ols vinkess and night vinkess 1, 187 Paraiffe, Abscheldung und Mange 1, 1-11 (Tabella); R. 207 (sehamatisehe () berelekt) Pech. Menge 1, 187 L Behwiertle, Abscheidung und Mengu 1,185 Vamiliartige Mans 1, 187 Wirmsbehandlung desselben und miner Bentandtelle 1, 295 Zerotspagnicatilistica languagements 4, 110 Sommencotung 1, 141 (Tabelle)

you Branchships verschiedenen unter

verskielenen Belingungen 5, 35

78 van Callulose im Vergieleh mit Lignin direkts Bestimmung der fillehtigen Bestandtelle 6, 450 Binfluß der Anhebreschwindigkeit bei Verwading you Aluminimeshvolapperation 6, 481 - der Radismparatur auf Ausbouts bei Verwendeng you Aleminiumsekwelapparatus 6, 486 — des Pouchtigheitungspanies bei Verwendeng von Alemanium gehandsppareten 6, 484 Halikeka san Statakohle 5, 918 vardichteter mu Steinknisis A. von Liggin 5, 100; zieke auch trenkane Dertilletien --.--, Antarbeltung und Beschaffenheit der Destillate & 110 — Liguitika mukokio I, 88 Liberto 1, 991 Produkta dar 6, 514 Pyridin bei 1, 180 yon Steinkohle, Menge und Zusammennoteung dar Gree S, 218, 228 von Steinkohler Fettkohle I, 198£; 🗓 958 - (Bearbricken) 5, 279 f. Figuralishien 8, 276 f. Kennelkohla 1, 182; 3, 225, 222 Kehlen vermbiedener Herkunft S, 884; **8,** 948£, 980, 975 Magerichle, Mange der Gene 8, 950 (Tabelle), 208 (Bespreckung) Matthebien, Meage der Gase 8, 985 (Tabella), 263 (Besprechung) niederschlenische Kohlen 4, 14 ebernehlesische Kehlen 8, 1 -- --, Arbeltsweise 8, 7L Zache Mathias Stimes 1, 97 Stickstoff, alignmeine and kritiselie Re-

trachtengen über den Verbielb bei

der Stofakohle 8, 207

TOR THE S, 97

Teerambents I, 74, Ann. 1

Valuandertillation

TOR

Brankohle 2, 721

- (Bekwelkohle) extrahlerter 2, 39 f.

-- - urspränglicher 2, 201,

- (see Vorting von Frans Fischer)

· 1, 20

-- binnister 1, 98

Callulose S, 800, Ann.

Fettkahle 1, 78

Politikureiner 4, 1911.

Cartemakohia 6, 806

Haminsteres 6, 949

Ligata 6, 206

Montanwache rokum 2, 88, 78, Ann. 2

Serveisungsprodukt des Haphtalins mit

T (M) 1 MO1

Peak und Peakdentillaten 1, 200

sekvelelleitigen Verbindungen, Kerminner 1, 84

Balwelimble, dabel H. S 2, 201

Billia 8, 800, Ann. 1

Stainkehle, dabel Butadien I, 88

-, Halbiraka 1, 88

—, dabel Isopres 1, 88

-, Gamesandering 1, 84£; 6, 807

-, Sokwalwaner 1, 88; 6, 807

- (can Vortrag von Frans Fischer)

Vakuumiser

TUE

Brankohle, Anfarbeitung 2, 81 f.

-, Parattingehalt 2, 81 f.

—, Phoneigakult 1, 29

-, Blurenhi 9, 81 f.

—, Behmiertigehelt 2, 32

-, Vermifragambl 9, 81, 88

— Zamananang I, 51f.

Steinkohle, Ammoniak in 1, 88 ---, Abvesinkeit von Anthrasen 1, 86

-, Arierbeitung 1, 781,

- Fahles von Bennal 2, 827

-, allguneine Bigunekalten 1, 781,

-, Fettelleren als Oxydationsprodukt dar Kohlenwamersinin 1, 88

—, Harakydroffsorm 1, 87

- Karbanelarengehalt 6, 808

Stainballe, Kohlenwamerstoffs, Minwirkung reseabender H, 80, 1, 89

—, Kohlenvamerstoffs ungestätigts, Bestemme durch 80, 1, 89

-, Kresol in 1, 80

-, Literatur 1, 149

-, Males 1, 90

—, Haphialiahomologe 1, 85

—, Naphiens 1, 79, 85

—, Mextrakilgekalt 6, 808

—, spiische İnaktivität 1, 144

— Oxydation von Kohlenwassenties 1, 88

—, Parattlagahali 1, 66

—, Peakgehalt 1, 86, 68; 6, 808

-, Phenolgehalt 6, 808

-, Phenolhemeloge 1, 86

-, Pyridlegehali 1, 86

-, Wirmsbehandlung 1, 79

-, Wannysheli 6, 807

-, Xylenele in 1, 86

-, Zasamomasisung, Übersieht über 1, 85; 6, 806

Vaniilinature

im Ligateurieur 5, 118

Verbrenning

Druckonystation als languame 4, 8 und Ann. 2 der Stubskohle, nemeste Aneshannag (Vortrag) 4, 448

Verbranningswirms

von Bensin (Leisht- und Schwar-) 2, 55 — — durch Druckschiftsing von Brau-

kehle 8, 186

- - Zerminungsderillation der Branakohle 8, 188

--- Heletlen eder Beneinerwinstellen 1, 200

Verseifungmention

von Handelehitumen 8, 168, Ann. 2 — Mentanhara 8, 68, Ann. 8 von Montagwach a (wiederlausitus: Brauekohlo) 8, 169 - Vakuuntur aus Branckohle 9, 81, 88 — — — Rehmonianyasha 🗓 📶 Viskose Öle minhe üle Viskosimeter für kleine Olmanaum 1, 265 Vorestations von Arleykohlon in tuerton Gas und Extraktion 1, 70 - Branchile rheisischer und Hrtraktion 1, 209; 1, 69 - Masterwachs robers 4, 203, 862, Arr. 4 — Schiefers hitsuminteen 1, 70, Ann. 9 — Bakwalluhle und Extraktion 9, 60, 61 Vorträge und anderweitige Veröffent-Hebromo Breastalle, ther Versichtug und ehrmisshe Vererbeltzner 5. 281 Bristakung und aberrische Struktur der Kohle 6, 565 Kaiser-Wilhelm Institut for Kohlenformalisme i Anlego 1, 848 Autorathen our Brillians 1, 867 Azigabez 1, 898 Maintakang, Aufgaben and Marichtung 1, 807, 181 Batanagea R, 848 finitions für den Ausschiff & Sis ' Yerneleknin der Mitglieder des Ausmiruma (Hade 1917) **8, 360** ---- (Minds 1918) 4, 858 ··· - - - (, 1919) 4, 508 ---- (, 1904) i, 468.

- — — — (" lìel) ⁶, 256

Kohle, Bedeutung des Ingesteurs für

die chemische Augustaung 5, 649

---, name Müglich kelten der Olgowiamung

444 4 458

Kohle, Umwandhing in Öls und über derin Bedestung für Kohlenbergien und Verkahrsveren 5, 687 — als Quelle neuer abersiecher Rah-

staffs 5. 658

- Kohlen in Sukunft Brumstoff olar Relateff? 5, 645
- —, naturals Anticherungen über die Vorgünge bei der Verlemmung und Oxydation 4, 448

Kehlmahmie und Smitlicherung der Nebesproduktiongewinnung 5, 622

Kehlendestillation (Stale-), die bisher verliegenden wintensekaftlichen Ergeleites bei niedriger Temperatur und Druck 1, 78

Kohlenezirektion, Elizee Ergeleines auf dem Galdet (1916) 1, 48

Kehlenbruckung, Stand 1912 S. 1

Kehlenferschungsbestitzt in Breslau, Grändung 5, 680

Kohlenverarbeitung, Intwicklungenneninkten der abendenhen 5, 625

Kehlenvasserstoffs, pyrograeZersstanag S, 261

Organistics sur Fürderung der Wimennehaften in Destachlund, Godanken über die Notwendigkeit einer assess 1, 207

Xiele und Brgehmisse der Kohlenfereikung 6, 501

Wache

Transag von Montanhers R, 66, Aum. 5

Wirmsbehandlane

- von Bitzmen B (Haguren Erkitzen) 5, 49
- -- Brumkohlenisstülen, pyrogune Zermisser I, 87L
- -, Eindielen A, 145t.
- - wit AlO. 9, 146
- Kehlenwanstrethm am Urtser (Eindiebm) 3, 2001.
- Olen wight visktens (Mindiskus)
 .8, 120
- Paralfia, Kraskdantillation 2, 42, 44

von Phonoles am Urteer, Madiekes S, 200 L

— — — (790—750°) 🗓 🕬

- Urtuer (Bindishee) 🔍 🖼 L

~ -- (Allgundam) 5, 074

- Valuation 1, 70

Wirmednholten

Umrachung englischer 4, 507

Westerbestlesmung der Kohle 9, 1861, 1961. mit Xylol 🗓 187 ·

Wasterdampfdestillation

Apparatur 1, 165 ven Generatorteer ans Beargestlamm. kohlo 1, 1851, 145 - Mandgustner an Geeffenenbuble Zeaka Lohbur (Dinslahus) 1, 147 - Transmelteer and Fetthokia 1, 1901.

-- -- Gastlamukukla 1, 199, 145

--- -- deutscher Kannelkohle 1, 1801.

- Urtaer aus Sungaaffammkakle mit Sherhitatan Wasserdampf L 1864:

Windows

Amelorature ale Zwieskanstule 6, 66 Glolahgewicht &, 508; 6, 65 Hydriarummanittal & 508 Katalymtores, Blaffall 6, 75 Katalymine our Umsetmens, Kahle als 6. B18 - Palladiameskwam 6, 66

Wamerguhalt

yen Brannkohle bühmiseher 8, 151

- - miederlanetteer 8, 167, 168, 817 -- -- rheinischer (Unionheiknit) 9, 87

- - Tinfins auf Axiraktanebonts 8,815

- Fatthable 1, 29

Methenbildung C, 817

-- Kemellahla 1, 186

- Lignitiamukokla 🕽 80

Wassestoff

Alopaltung am Naphtman hai hilharur Temperatur S, 971

Bedenisne für Zesammenstrung des Tears 5, 459 Heinwert S, 819, Avm. 1 ran Karbidan 🐧 1001 Reduktionsmittel 5, 418 f.

Wasserstoffbildear hei der Destillation der Kohle I, 86

Wasserstoffsuperoxyd

Einvirkung auf Kahle 1, 98, Augs. Machyule hei Onominiarung von Montanalare A, 178

Wirtenhaftliches

Bendingswissung durch Urdestillation you Gastlemakohle in Dentschland 1.003

Braun- and Steinkoklenyarhrauek Deutschlands 1918 4, 507

Brunnkohlusgansratorteers, Überbliek über die gewinnbare Menge aus Gusconstruction 1, 184

Braun- und Steinkohlenvorrfite Dentschlands (geschätzt) 4, 507

Mrdfil, Weltproduktion 🖒 507

Halbhoka, whitsehaftliche Verwendung 8, 87

Krancie san Urteer, führlich in Dentschland gewinnbare Meage 9, 245

Ölgewinsung, neus Möglichkeiten aus Koble 4, 458

Robbousine and geralaigts Mineralale (Bennis, Gasoliu, Paintil usw.), Einfahr 1910 mash Doutschland 🗓 899, و يحيداً

Bahmiseti san Urtseren, jihrlish in Destackland gowinnbare Monge 1,115, Ampl. 4; R. 200

Solarii ans Steinkohlemetner, Mange 8,64 Teorproduktion der deztuehen Kokursien und Gammetalten & 507

Wollhaarkoble

Mayirkang you Albali 1, 17

Eviencia in Valcountair L 86

Eylenceyenigature Harstellung, Eigeneelection S, 257£

Tylel

Abban se Tolnel mit AlCE, 1, 945f. Druskovydation 4, 887 Superstoff, Libitablesh 5, 574

· Zenetsungsdestillation

- von Asmephine mit AlOl, 1, 267
- Anthreon mit AlCL, 1, 957
- Bernelbemelogen bel stulgender Temperatur 5, 450
 - Branchiminer 2, 17, 8, 1991.
 - Brunkehlenurteer 2, 588
 - — und Statakohleanriser, Vergleich 2.1888
 - Olse visiteers 8, 147
- Photesthree mit AlCL, 1, 267
- Robil galinischen 8, 199, Ann.
- Rokpetroleum 3, 190
- sehveleiteitigen Verkindungen der Vekrandestillation 1, 84
- --- Urtier am Stafnkohle (langdenamie) 4, 210

Zenstrang pyrogene

von Braunkohlantser A, 77

- halogunhaltigun arumatioshen Kirpura I, 200
- Herrs 9, 207
- Kahlanvanneiaffen & 2614-
- - arematischen fl, 200 (Tabellen)
- hydrogromaticalus, 2, 992 (Tabella)
- Ermel 2, 244; 4, 300
- Rapkimen pyrogenen 3, 270

- von Phanolen fiber 750° 4, 860
- memicificaltigen Kürpera 2, 203 (Tabelle)
- sticketofficitigen Körpera 2, 202 (Tabelle)
- Terpentiali durak starke Hitse 4,
- Trimethyläthylen 2, 267

Xeresisting thermische

- von Alkali- und Hedalkalikreaylaten 4, 980—968
- Kohlenwamerstoffen 2, 261, 267, 277; 4, 875 f.
- Kohlenwasserstoffen aliphatischen und aromatischen, Unterschied 4, 878
- Metallyhinolaten 4, 941 f.

Tink

- -exyd, Bizwirkung von Kehlenoxyd 6, 870
- -hydroxyd, Mawirkung von Kehlenoxyd 6, 870

Zinn

str Verhinderung von Kehlenbesheidung bei therm. Bebandlung eham. Verbindungen 4, 875; 5, 414, 458; 6, 126, 148

Zuckerkoble

Minwirkung von 88% iger Alkabinage 1, 16

Model

sas Steinkohlennriser 8, 109 f.

Zindpunkt

verschiedener Brunnstoffs 4, 10, 817